

**ГУ «РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ОНКОЛОГИЧЕСКИЙ НАУЧНЫЙ  
ЦЕНТР» МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОЙ  
ЗАЩИТЫ НАСЕЛЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ ТАДЖИКИСТАН**

**УДК 616-006-08**

**РАДЖАБОВА  
СОДЖИДАМО ГАДОМАДОВНА**

**ЛЕЧЕНИЕ РАКА МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ  
С МЕТАСТАЗАМИ В КОСТИ:  
ФАКТОРЫ ПРОГНОЗА**

**АВТОРЕФЕРАТ  
ДИССЕРТАЦИЯ НА СОИСКАНИЕ УЧЕНОЙ СТЕПЕНИ  
КАНДИДАТА МЕДИЦИНСКИХ НАУК**

по специальности  
14.01.12 – Онкология

**Душанбе 2021**

Работа выполнена в ГУ «Республиканский онкологический научный центр» МЗ СЗН РТ

**Научный руководитель:** **Юлдошев Равшан Захидович** д.м.н., заведующий кафедры онкологии и лучевой диагностики ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет имени Абуали ибни Сино».

**Официальные оппоненты:** **Абдрахманова Алия Жаналыковна** профессор, д.м.н. руководитель центра опухолей молочной железы КазНИИОиР г.Алматы.

**Каримова Фируза Нурбадаловна** д.м.н. ассистент кафедры онкологии и лучевой диагностики ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет имени Абуали ибни Сино».

**Оппонирующая организация:** ГОУ «Институт последипломного образования в сфере здравоохранения» Республики Таджикистан

Защита состоится «\_\_\_» 2021г., в \_\_\_\_\_ часов на заседании диссертационного совета 6Д.КОА-025 при ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет имени Абуали ибни Сино». 734003, г.Душанбе, проспект Рудаки, 139.

С диссертацией можно ознакомиться на официальном сайте в библиотеке ГОУ «Таджикский государственный медицинский университет имени Абуали ибни Сино». ([www.tajmedun.tj](http://www.tajmedun.tj)).

Автореферат разослан «\_\_\_» 2021г.

**Ученый секретарь  
Диссертационного совета,  
д.м.н.**

**Юнусов И.А.**

## Введение

### **Актуальность и необходимость проведения исследований по теме диссертации.**

По данным статистики последних лет, несмотря на совершенствование методов диагностики и лечения рака молочной железы (РМЖ) с метастазами в кости (МК), в настоящее время нельзя говорить о значительном прогрессе в снижении смертности от данного заболевания, как в России, так и в большинстве развитых стран мира (В.Ф. Семиглазов, и др., 2011; R.E. Coleman, 2006)).

**Пик заболеваемости раком молочной железы приходится на женщин в возрасте 50-60 лет, хотя процесс имеет тенденцию к омоложению, о чём свидетельствует данные статистического анализа (Л.М. Берштейн. 2000, 2001).** По данным некоторых авторов уровень заболеваемости РМЖ с каждым годом неуклонно растет на 1-2% (M. Lichinitser 2007).

По данным Центра медицинской статистики и информации при Министерстве здравоохранения и социальной защиты населения Республики Таджикистан (МЗ СЗН РТ) в период 2002-2016 гг. зарегистрировано 5044 впервые выявленных случаев РМЖ, из них каждая четвертая-пятая пациентка имела IV стадию заболевания (19,3 %, 24,5 %). За этот период умерло 2620 женщин. В тоже время, именно РМЖ дает 70% всех костных метастазов при онкологических заболеваниях, которые являются причиной смерти 33-57% больных в течение 5 лет после радикального лечения (В.Ф. Семиглазов и др., 2007).

Одним из методов лечения метастазов РМЖ в кости является эндокринотерапия. Наиболее отчетливые успехи в гормонотерапии метастазов РМЖ в кости связаны с применением антиэстрогенов, ингибиторов ароматазы, прогестинов, а также агонистов рилизинг-гормона, лютеинизирующего гормона (В.Ф. Семиглазов, 2007; О.А. Овчинникова, 2010; Н.И. Переводчикова, 2017; A. Brufsky et al., 2006; Bertolini A. et.al., 2003). Вероятность лечебного эффекта от гормонотерапии зависит от рецепторного статуса опухоли (В.Ф. Семиглазов и др., 2007; М.Б. Стенина, 2005; J.N. Ingle, V.J. Suman, 2003).

Дистанционная лучевая терапия является мощным оружием в борьбе с костными метастазами, однако ее применение ограничено при множественном поражении (А.Д.Рыжков 2008). Несомненные перспективы в паллиативном лечении больных с метастазами в кости, особенно остеолитического характера, открывает использование бисфосфонатов (А.П. Кондратьева, 2000, И.В. Поддубная, 2016).

Введение бисфосфонатов с химиопрепаратами или гормонами в комплекс терапии метастазов РМЖ в кости позволило повысить эффективность лечения по основным критериям: уменьшение болевого синдрома, улучшение общего состояния, увеличение интервала до очередного прогрессирования, уменьшение количества новых очагов поражения, снижение эпизодов гиперкальциемии, сокращение количества переломов костей, позвонков, компрессий спинного мозга (А.П. Кондратьева, 2000; I.J. Diel, 2000).

Таким образом, высокий процент выявления РМЖ IV стадии и метастазирование его в кости как в нашей республике, так и в других странах, побуждает нас продолжить поиск возможностей совершенствования паллиативной помощи для данной категории больных с учетом региональных особенностей, организации системы здравоохранения Республики Таджикистан, и современных тенденций в данной области.

### **Степень изученности научной задачи**

Интерес к изучению лечения РМЖ с МК нашел свое отражение в многочисленных исследованиях российских и зарубежных авторов. Многочисленным публикациям исследователей присущ большой диапазон мнений при освещении отдельных аспектов по лечению РМЖ с МК. Изучение лечения РМЖ с МК, а также изучение факторов прогноза, несмотря на большое количество литературы, не получило до нашего времени подробного освещения, ни в российских, ни в зарубежных работах. Недостаточное внимание исследователей к проблеме лечения РМЖ с МК и изучение его факторов прогноза побуждает нас продолжить поиск возможностей совершенствования паллиативной помощи для данной категории больных с учетом региональных особенностей, организации системы здравоохранения Республики Таджикистан, и современных тенденций в данной области.

### **Теоретические и методологические основы исследования**

Изучение заболеваемости РМЖ осуществлялось на основе отчетных форм №7 и №35 за 2004-2015 гг., а также по отчетным данным Агентства по статистике при Президенте Республики Таджикистан за 2004-2017 год.

Для уточнения гистологического варианта использованы цитологический и морфологический методы исследования. Иммуногистохимическое исследование на ER, PR, Her2-neu, Ki-67 ввиду отсутствия в республике данного метода у 60 больных РМЖ проводилось за пределами страны, в ведущих учреждениях стран СНГ – Россий-

ский онкологический научный центр им. Н.Н. Блохина (РФ, Москва), МНИОИ им. П.А. Герцена – филиал ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России. Рассчитывались общая скорректированная выживаемость и выживаемость по методу Каплан-Мейера, со сравнением кривых по F-критерию Кокса. Для установления стадии и степени распространенности опухолевого процесса была использована классификация Международного Противоракового Союза по системе TNM (2011 года).

### **Общая характеристика работы**

**Цель исследования:** усовершенствовать методы лечения диссеминированного рака молочной железы с метастазами в кости с учетом современных тенденций паллиативной терапии.

**Объект исследования:** 95 пациенток, находившихся на учете в ГУ «Республиканский онкологический научный центр» МЗ СЗН РТ с 2004 по 2015 гг., для получения лечения по поводу рака молочной железы с метастазами в кости.

**Предмет исследования** – предметом исследования послужили больные раком молочной железы с метастазами в кости, а также изучение качества жизни данной категории больных по трем опросникам (EORTC QLQ-C30 (version 3.0), QLQ MY20, QLQ BR 23) в обеих группах до и после лечения.

### **Задачи исследования:**

1. Изучить показатели заболеваемости и смертности больных раком молочной железы.
2. Анализировать результаты комплексного и комбинированного лечения больных РМЖ, частоту и сроки возникновения костных метастазов, прогностические факторы.
3. Проанализировать эффективность комплексного паллиативного лечения рака молочной железы с метастазами в кости с применением бисфосфонатов у больных РМЖ с метастазами в кости.
4. Изучить качество жизни и выживаемость больных РМЖ с метастазами в кости при помощи анкет - опросников EORTC QLQ-MY20, QLQ-30 (версия 3.0), а также QLQ-BR23, а также разработать современную схему оказания паллиативной помощи с применением бисфосфонатов.

**Методы исследования.** В работе использованы общеклинические анализы (Са и Р крови), рентгенологическое исследование органов грудной клетки, для уточнения распространенности заболевания

выполнялось УЗИ органов брюшной полости, малого таза, КТ костей скелета, МРТ костей скелета.

**Область исследования.** Соответствует паспорту ВАК при Президенте Республике Таджикистан по специальности 14.01.12. - онкология.

**Этапы исследования.** диссертационная работа выполнялась поэтапно. На первом этапе по данной проблеме была изучена литература, как отечественная, так и зарубежная. Затем была сформирована тема и цель диссертации, далее поставлены задачи исследования, определены практическая значимость работы, а также сформулирована научная новизна.

**Основная информационная и исследовательская база** Комплексное обследование больных проводились в ГУ «Республиканском онкологическом научном центре» МЗ СЗН РТ с 2004 по 2015 гг.

### **Достоверность диссертационных результатов**

Подтверждается достоверностью данных, достаточным объемом клинического материала исследования, статистической обработкой результатов исследований и публикациями. Выводы и рекомендации основаны на научном анализе результатов лечения пациенток.

**Научная новизна исследования.** В Республике Таджикистан изучены показатели заболеваемости, выживаемости, и смертности больных раком молочной железы с метастазами в кости. Определены факторы прогноза в возникновении метастазов в кости, их частота и сроки появления после проведенного комплексного и комбинированного лечения по поводу рака молочной железы.

С целью комплексного подхода к паллиативной помощи больным раком молочной железы с метастазами в кости, применялась золедроновая кислота.

Проведена сравнительная оценка качества жизни и выживаемости между группами больных раком молочной железы с метастазами в кости, получивших комплексную паллиативную помощь, включаяющую золедроновую кислоту, и группой больных, не получавших золедроновую кислоту.

Разработаны рекомендации по применению золедроновой кислоты в комплексной терапии больных раком молочной железы с учетом факторов прогноза, и в паллиативном лечении для больных раком молочной железы с метастазами в кости.

**Теоретическая значимость исследования:** полученные результаты исследования могут быть рекомендованы для использования в учебном процессе кафедры онкологии ГОУ «Таджикский государственный медицинский

университет имени Абуали ибн Сино», ГОУ «Институт последипломного образования в сфере здравоохранения Республики Таджикистан».

**Практическая значимость исследования:** заключается в том, что полученные результаты, выводы и практические рекомендации, представленные в диссертации, внедрены и широко используются в деятельности отделения химиотерапии и паллиативной помощи, маммологии и реконструктивно-пластиической хирургии, радиологии.

**Основные положения, выносимые на защиту.**

1. Неудовлетворительные результаты комбинированного и комплексного лечения больных раком молочной железы с последующей генерализацией процесса в виде метастазов в кости ухудшают показатели выживаемости и качество их жизни.

2. Выявленные факторы прогноза метастазирования в кости при раке молочной железы обосновывают необходимость полноценного обследования данной категории больных при первичном обращении, с последующей разработкой протокола комплексной терапии с включением бисфосфонатов с целью предупреждения костных метастазов.

3. Комплексная паллиативная терапия больных раком молочной железы с метастазами в кости с включением золедроновой кислоты может быть рекомендована с целью улучшения качества их жизни и выживаемости.

**Личный вклад диссертанта.** Автором лично изучены данные архива Государственного учреждения «Республиканский онкологический научный центр» по злокачественным опухолям молочной железы с метастазами в кости, анализированы статистические отчетные формы №7 и №35, анализирован большой диапазон литературных источников по теме диссертационной работы и тщательно оценены результаты, полученные исследователями ближнего и дальнего зарубежья. Проводилась курация больных, разработан кодификатор по обследованию и диспансерному наблюдению за пациентками. Принимала активное участие в оперативных вмешательствах, проведении полихимиотерапии, в клинических и инструментальных исследованиях пациенток. Проведена статистическая обработка клинического материала и анализ полученных результатов.

**Апробация работы и информация о результатах их применения.** Основные результаты настоящего исследования обсуждены на: научно-практической конференции «Основные факторы инвалидно-

сти и пути развития медицинских и социальных услуг для людей с ограниченными возможностями в Республике Таджикистан» (Душанбе, 2011); годичной научно-практической конференции молодых ученых и студентов ТГМУ им. Абуали ибни Сино «Проблемы и достижения современной медицины» (Душанбе, 2011); посвященной 20-летию независимости Республики Таджикистан; годичной научно-практической конференции молодых ученых и студентов ТГМУ им. Абуали ибни Сино с международным участием «Актуальные вопросы и проблемы медицинской науки» (Душанбе, 2013); научно-практической конференции с международным участием «Актуальные вопросы охраны репродуктивного здоровья населения» (Душанбе, 2013); научно-практической конференции, посвященной 80-летию профессора Б.П.Ахмедова «Современные подходы к диагностике и лечению злокачественных новообразований» (Худжанд, 2013); научно-практической конференции, посвященной 26-летию Независимости Республики Таджикистан «Актуальные вопросы современной онкологии» (Курган-Тюбе, 2017 г.); научно-практической конференции с международным участием, посвященной 30-летию независимости Республики Таджикистан «Современные подходы в диагностике и лечении злокачественных новообразований в Республике Таджикистан» (Куляб, 2019 г.). На заседании Учёного совета ГУ «Республиканский онкологический научный центр» Министерства здравоохранения и социальной защиты населения Республики Таджикистан 17-июня 2019 года, протокол заседания №3, прошла апробация диссертации.

**Публикации результатов диссертации.** По теме диссертации опубликовано 8 печатных работ, в том числе 3 статьи в рецензируемых журналах, рекомендованных Высшей аттестационной комиссией при Президенте Республики Таджикистан.

### **Объем и структура диссертации**

Диссертация изложена на 120 страницах машинописного текста и состоит из введения, общей характеристики работы, 4 глав, заключения и списка литературы. Диссертация иллюстрирована 29 рисунками, 21 таблицами. Указатель литературы включает 199 источников, из них 106 отечественных и 93 иностранных.

## СОДЕРЖАНИЕ ДИССЕРТАЦИИ

**Материал и методы исследования.** Материалом для исследования явились данные медицинской документации 95 больных с верифицированным заболеванием «рак молочной железы», находившиеся на обследовании и лечении в ГУ «РОНЦ» МЗ и СЗН РТ за период с 2004 по 2015 года.

Возраст исследуемых пациенток варьировал от 20 до 70 лет. Средний возраст пациенток составил 43,8 лет. Группу ретроспективного материала составили 49 больных, которые, в ходе лечения, получали ХТ, ГТ, ЛТ в область метастазов без применения им бисфосфонаты. Проспективный материал был представлен 46 больными, которые наряду с комбинированной/комплексной терапией, получали бисфосфонаты (золедроновая кислота) 4мг/кг, каждые 28 дней в течение года. Распределение больных по стадиям было следующим: 61(64,2%) случаев изначально имели IIIa и IIIb стадии заболевания, 23(24,2%) больных обратились в специализированное учреждение со IIIa и IIIb стадией РМЖ, 7(7,4%) пациенток имели IV стадию заболевания. По морфологической структуре опухоли была установлена инфильтративно-протоковая аденокарцинома у 47(66,2%) женщин, инфильтративно-дольковая - у 21(29,6%), склерозный рак - 2(2,8%) случая, и медуллярный вариант составил 1(1,4%) случая, соответственно.

При гистологическом исследовании удаленных лимфатических узлов у 32 (44,7%) пациенток обнаружены метастазы в 3-5 лимфоузлах, у 21 (29,7%) – в 1-2 лимфоузлах, у 9 (12,8%) – в 6-10 лимфоузлах, и у 9 (12,8%) пациенток метастазов в удаленном лимфатическом аппарате обнаружено не было.

У 60 пациентов оценены биологические свойства опухолей методом иммуногистохимического анализа, ввиду отсутствия в республике данного метода последний проводился за пределами страны, в ведущих учреждениях стран СНГ – Российский онкологический научный центр им. Н.Н. Блохина (РФ, Москва), МНИОИ им. П.А. Герцена – филиал ФГБУ «НМИЦ радиологии» Минздрава России. Данное исследование позволило получить следующие результаты: положительные рецепторы эстрогена обнаружены у 43 (71,7%) пациенток, отрицательный рецепторный статус у 17 (28,3%) больных. Прогестероновые рецепторы были положительными в 34 (56,7%) случаях, и отрицательными - в 26 (43,3%) случаях. Гиперэкспрессия онкопротеина HER 2neo зарегистрирована у 8 (13,3%) пациенток, от-

существие гиперэкспрессии отмечалось у 46 (76,7%) больных, сомнительный показатель у 6 (10%) пациенток. Повышение индекса пролиферации опухолевых клеток было отмечено у 42 (70%) пациенток, и низкая пролиферация - у 18 (30%) больных. У 66,3% исследованных больных раком молочной железы после проведения комбинированного или комплексного лечения были обнаружены одиночные или множественные метастазы в кости.

Для выявления костных метастазов нами использованы следующие методы обследования: клинический, рентгенологический, компьютерная томография (КТ), магнитно-резонансная томография (МРТ).

Основной мишенью для метастазирования РМЖ послужили различные отделы позвоночника – 62,2%; кости таза были поражены в 12,1%; кости нижних конечностей – в 11,2% случаев, реже метастазами поражались кости черепа, ребра и кости верхних конечностей.

Непосредственные результаты лечения оценивались в соответствии с рекомендациями EORTC (EORTC QLQ-C30 (version 3.0), QLQ MY20, QLQ BR 23).

Отдаленные результаты лечения оценивались по следующим критериям:

Общая выживаемость - рассчитывалась от даты поступления в ГУ «РОНЦ» до даты последней явки больного.

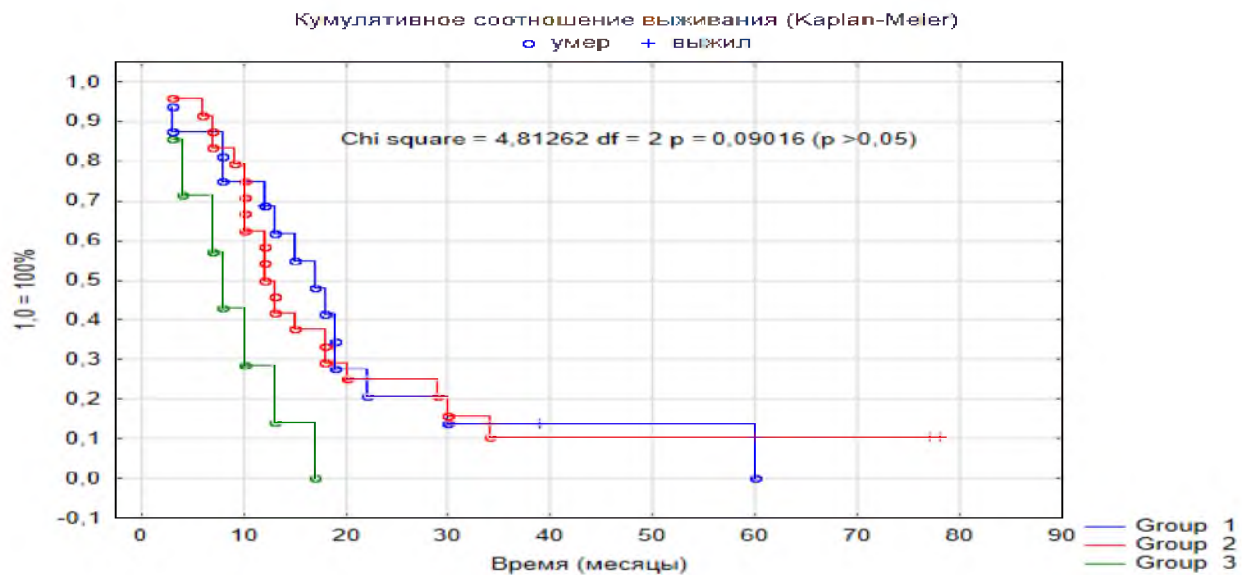
## **РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ**

В Республике Таджикистан РМЖ занимает ведущее место. Исходя из данных отчетных формам 7 и 35 по Республике Таджикистан за 2004-2017 года доля РМЖ варьирует от 11% в 2004 году до 15% в 2014 году. Таким образом, мы можем наблюдать тенденцию к увеличения удельного веса РМЖ в структуре общей онкологической заболеваемости за 10 лет на 4%. Второе место в структуре заболеваемости занимает рак желудка – 9-12%, третье – гемобластозы – 7-10%, четвертое место - рак кожи 8%, и рак шейки матки занимает пятое место - 7-9%. При изучении доли РМЖ в структуре общей онкологической заболеваемости за 2004-2017 года отмечается неуклонный рост этих показателей в два раза (233 случая в 2004 году, 469 – в 2017 году). Изучение возрастного аспекта в заболеваемости РМЖ за 2004 и 2017 года показало, что наиболее высокие показатели наблюдаются в возрастных группах от 35 до 64 лет, а пик заболеваемости приходится на возраст 45-54 года. Таким образом, основная доля больных раком мо-

лочной железы приходилась на поздний репродуктивный период, представительницы которого являются работоспособной частью общества, что отражается на экономической составляющей развития республики. Полученные данные о показателях смертности от РМЖ за 2004-2017 года свидетельствуют о росте данных показателей. Наиболее низкий показатель смертности встречался в 2006 году и составил 3,8 на 100 тыс. женского населения. Самые высокие показатели смертности от РМЖ отмечены в 2011 (7,8 на 100 тыс. женского населения) и 2016 (7,4 на 100 тыс. женского населения) годах. При изучении сроков возникновения метастазов после проведенного специального лечения РМЖ, выявлено, что среднее значение последних составило 17,4 мес, и варьировало от 1 мес до 69 мес. Размер первичной опухоли при РМЖ может служить прогностическим фактором, так как более половины больных (53,65%) с МК изначально имели размеры злокачественного образования более 5 см, а у 40% больных с МК изначально имелось поражение кожи/стенки грудной клетки. Проведение тотальной оварэктомии, имевшая место у 24,2% больных с МК, не являлась прогностическим фактором. Также мы изучили влияние оварэктомии на динамическую выживаемость всех исследуемых больных. При оценке выживаемости было выявлено, что из числа больных, которые подверглись оварэктомии, до одного года прожили 87%, 3 года жили – 13%, 5-летний рубеж не преодолела ни одна пациентка. Из пациенток, не подвергшихся хирургической кастрации, 1 год прожили 83,3%, 3 года прожили 12,5% женщин, 5 лет жили 4,2% больных. Исходя из указанных выше данных, мы не обнаружили достоверно значимой разницы в показателях динамической выживаемости больных между двумя группами в зависимости от гормонального статуса. При изучении выживаемости пациенток, получивших лечение бисфосфонатами, по методу Каплан-Майер, последние были разделены на три подгруппы: 1 группа (15 человек) пациентки с сохраненной яичниковой функцией, 2 группа (24 человека) – пациентки менопаузального возраста, 3 группа (7 человек) – пациентки после оварэктомии.

По данным рисунка 1, 63% пациенток с сохраненной менструальной функцией (1 группа) жили 12 месяцев, к 22 месяцам живы были 20%, и лишь 1 пациентка дожила до 60 месяцев. В группе пациенток в менопаузе 12 месяцев жили 58%, 20 месяцев жили – 25%, и лишь 10% дожили до 78 месяцев. В группе пациенток после оварэк-

томии в плане комплексного/комбинированного лечения, год жили 30%, до 18 месяцев не дожила ни одна пациентка.



**Рисунок 1. - Выживаемость больных РМЖ с МК, получивших бисфосфонаты, в зависимости от гормонального статуса (сохранивший менструальный цикл, менопауза, после оварэктомии), в месяцах (n=46).**

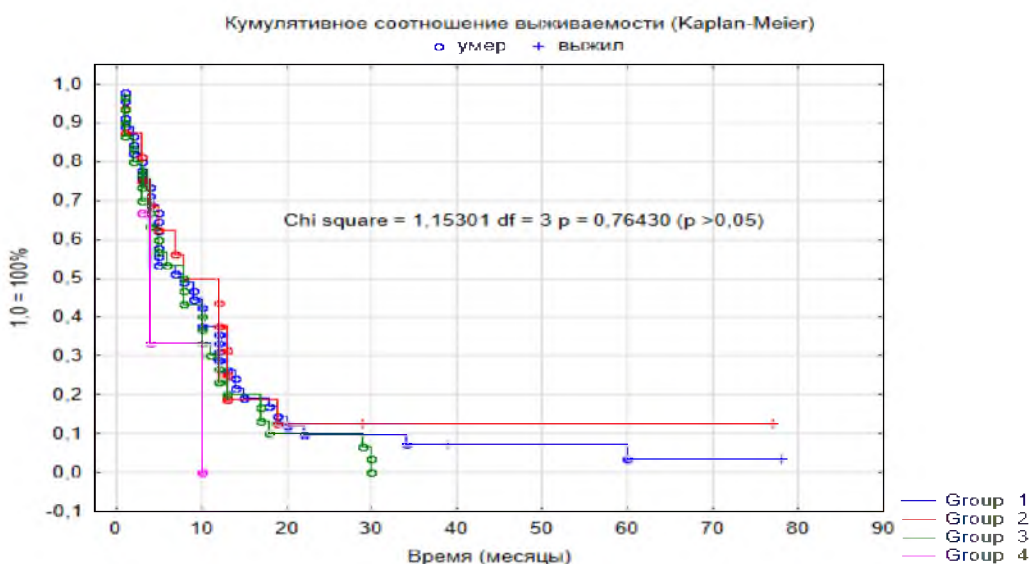
При описании клинической характеристики больных, последние распределились на четыре группы: 1 группа включала женщин с одиночными метастазами в кости (ОМК) – 52(54,7%), 2 группа – больные с множественными метастазами в кости (ММК) – 10(10,5%) человек, 3-я группа представлена пациентами с ОМК в сочетании с МТС в висцеральные органы – 30(31,6%), и 4-ую группу составили 3(3,15%) пациентки с ММК + МТС в висцеральные органы (легкие, печень, кожу, лимфатические узлы).

Ниже, в таблице 2, мы приводим динамику дожития указанных выше больных в зависимости от вариантов метастазирования.

Таким образом, как видно из рисунка 2. при сравнении 1-, 3-, и 5-годичной динамики дожития больных РМЖ с МК, 3 года и более прожили 5 больных с ОМК и 3 - с ОМК с МТС в висцеральные органы. 5 лет прожила всего 1 пациентка с ОМК. Неблагоприятным фактором прогноза в показателях дожития у данной категории больных являлись множественные метастазы в костях с метастазированием во внутренние органы. В комплекс паллиативного лечения больных РМЖ с МК также включалась гормональная терапия в виде примене-

ния тамоксифена 20мг (20%) больным.

Из общего количества больных (95 человек), с целью улучшения результатов паллиативного лечения РМЖ с МК, 46(48,4%) больным, наряду с традиционными методами паллиативного лечения МК, также применялась неспецифическая противоопухолевая терапия – золедроновая кислота по схеме 4мг/100мл каждые 28 дней в течение года, обладающая избирательным действием на кость, оказывающая ингибирующие действие на резорбцию костной ткани, опосредуемую остеокластами.



**Рисунок 2. - Выживаемость больных РМЖ с МК в зависимости от характера и локализации метастазирования.**

Показанием к назначению золедроновой кислоты служили остеолитические, остеобластические и смешанные костные метастазы в составе паллиативной комбинированной терапии, а также гиперкальциемия, вызванная злокачественной опухолью. Золедроновая кислота относится к классу высокоэффективных бисфосфонатов, обладающих избирательным воздействием на костную ткань, является ингибитором костной резорбции. Избирательное воздействие бисфосфонатов на кость обусловлено их высоким сродством к минерализованной кости, однако, точный молекулярный механизм, обеспечивающий ингибирование активности остеокластов, до сих пор остается невыясненным. Помимо ингибирующего действия на резорбцию кости, золендроновая кислота обладает определенными противоопухолевыми свойствами, повышающими эффективность лечения метастатического поражение кости. Эффективность лечения больных РМЖ с МК оценивалась по субъективным ощущениям

больных в связи с изменениями их общего состояния, интенсивности болевого синдрома, активности в течение дня, не опираясь на данные объективным методов исследования.

При изучении выживаемости больных РМЖ с МК с момента обращения показатели одногодичной выживаемости в основной группе составили 65%, 3 года прожили 20% больных, пятилетний рубеж пережили 15% исследованных больных. В контрольной группе из 49 больных один год прожили 95,9%, 3 года – 4,1% пациенток, ни одна пациентка не пережила пятилетний рубеж. По данным из рисунка 3. при изучении выживаемости больных РМЖ с МК с момента обнаружение метастазов до последней явки, выяснилось, что в основной группе до 12 месяцев прожили 80% больных, в то время как в контрольной группе за данное время умерло 95,9% пациентов. В основной группе до 36 месяцев прожили 20% больных, а в контрольной группе 4,1% пациентов. От 36 до 78 месяцев в основной группе прожили 15% пациенток, тогда как до указанного времени в контрольной группе в живых не осталось ни одной больной.



**Рисунок 3. - Кумулятивное соотношение выживаемости больных раком молочной железы с метастазами в кости с момента обнаружения метастатического поражения до последней явки (Kaplan-Meyer; p=0,001).**

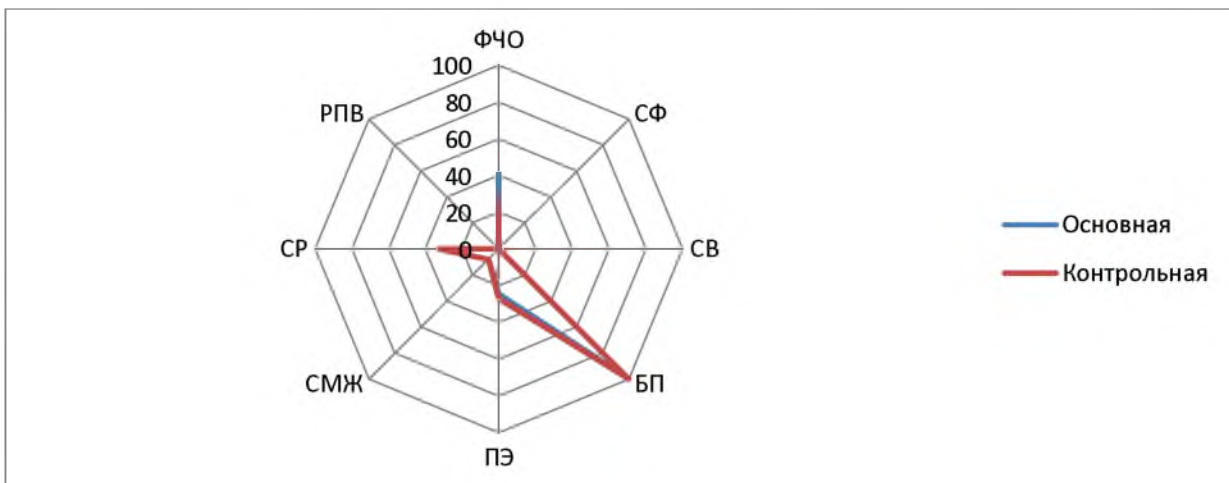
Таким образом, анализ эффективности лечения больных РМЖ с метастазами в кости, по данным нашего материала, показал, что 5-летняя кумулятивная выживаемость в группе больных, получивших бисфосфонаты, составила 15%, в группе больных, не получавших лечение бисфосфонатами, 5-летняя кумулятивная выживаемость была равна 0.

Оценка качества жизни (КЖ), является надежным методом определения состояния здоровья больной, а также информативным и экономичным способом охарактеризовать состояние пациенток в различных случаях. В исследовании мы использовали опросники оценки КЖ, разработанные группой ученых Европейской организации исследования и лечения рака (EORTC Quality of Life Study Group) – EORTC QLQ-C30, EORTC QLQ-MY20, а также QLQ – BREST 23.

Показатели КЖ (EORTC QLQ-C30) у больных основной группы, до и после лечения бисфосфонатами распределялись следующим образом: Общий статус здоровья, функциональные шкалы не имели статистически значимой разницы до и после лечения бисфосфонатами. Однако, среди симптоматических шкал имелись статистически достоверные различия по следующим показателям: усталость ( $p=0,012$ ), тошнота/рвота ( $p=0,019$ ), бессонница ( $p=0,027$ ). У больных контрольной группы, не получавших лечение бисфосфонатами статистически значимые различия были выявлены лишь по шкале «физическое функционирование» ( $p=0,01$ ). Показатели КЖ после лечения выявили значимое улучшение ОСЗ у больных в основной группе, различия между группами статистически значимы ( $p<0,05$  ( $0,021$ )). Согласно показателям шкалы «Одышка» средний показатель составил 33,0 [0,0; 67,0] в основной группе, а в контрольной 67,0 [33,0; 100,0] ( $p<0,001$  (0,0)), что говорит о меньшей частоте случаев одышки, в группе получивших бисфосфонаты. В шкале финансовые трудности (ФТ) в основной группе средний показатель был ниже - 36,5 [33,0; 67,0], чем в контрольной - 67,0 [33,0; 67,0], ( $p<0,05$ ). Средняя величина показателей шкалы «Боль» в основной группе больных составляла 33,0, в контрольной группе - 50,0, разница между которыми была статистически значимой ( $p<0,001$ ). Различия в показателях «Социальное функционирование» (СФ) в основной группе (33,0) и в контрольной группе (50,0) являются достоверными ( $p<0,05$ ). Показатели шкалы «ролевое функционирование» (РФ) у больных основной группы после лечения составили 27,0 баллов, в контрольной группе - 53,0. Статистическая значимость различий результатов достоверна ( $p<0,001$ ). Показатели шкалы «Когнитивное функционирование» (КФ) в основной группе равнялась 17,0 баллам, в контрольной группе - 33,0, статистическая значимость различий между группами достоверна ( $p<0,001$ ). Медиана показателей шкалы «Эмоциональное функционирование» (ЭФ) после лечения у больных основной группы составила 10,0, а в контрольной - 33,0, статистическая значимость раз-

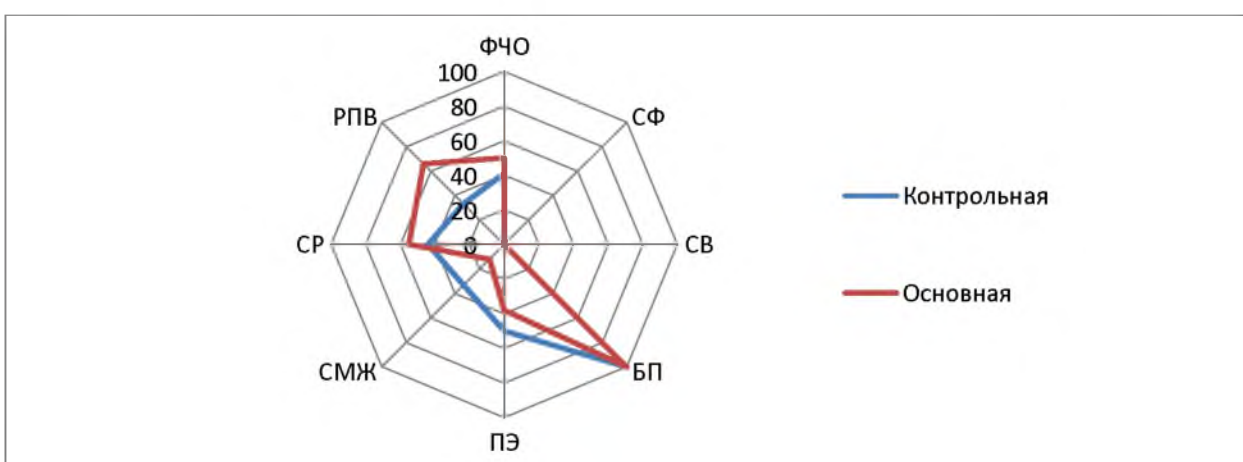
личий результатов лечения достоверна -  $p<0,001$ .

Также, для более глубокого анализа социального и эмоционального состояния больных после лечения по поводу РМЖ, их КЖ оценивалось согласно опроснику QLQ BREST 23. Статистическая значимость различий оценивалась по U-критерию Манна-Уитни.



**Рисунок 4. - Показатели опросника QLQ BREST23 до паллиативного лечения в обеих группах больных РМЖ с МК.**

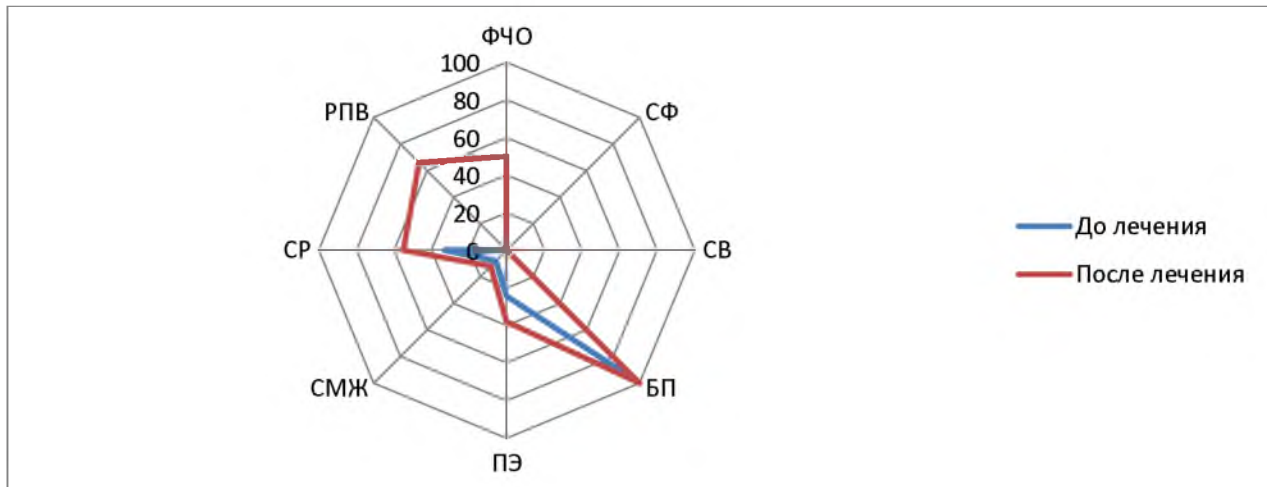
Анализ показателей шкал опросника QLQ BREST23 в обеих группах на рисунке 4. до лечения не выявил статистически значимых различий в двух группах, за исключением шкалы функционирование человеческого организма (ФЧО), чьи показатели в основной группе составили 41,0 балл, а в контрольной – 25 баллов ( $p <0,001$ ).



**Рисунок 5. - Показатели опросника QLQ BREST 23 после паллиативного лечения в контрольной и основной группах больных РМЖ с МК.**

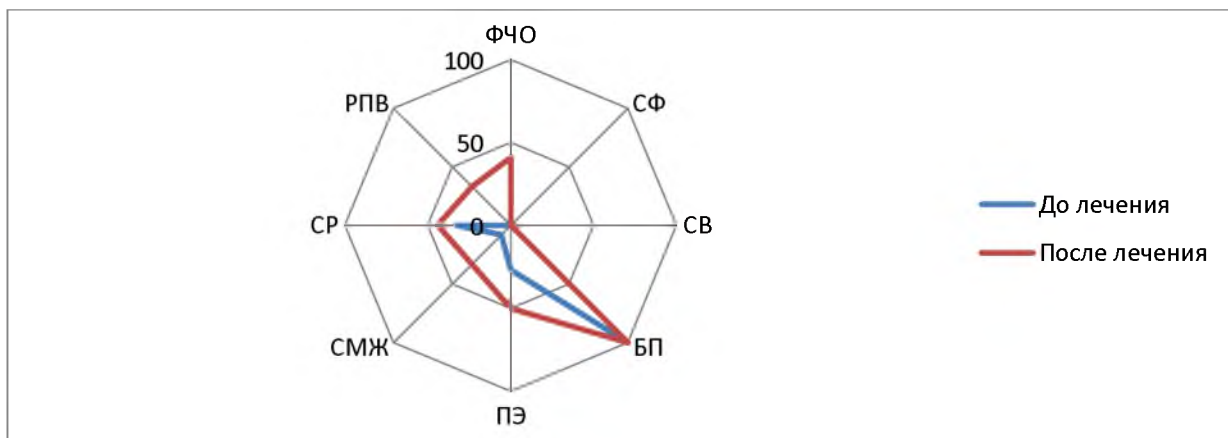
По данным из рисунка 5. полученные результаты опроса боль-

ных в обеих группах после паллиативного лечения имели статистически значимую разницу при сравнении данных по шкале «ФЧО» в основной и контрольной группах – 55,0 баллов и 41,0 балл, соответственно ( $p<0,023$ ), что указывало на улучшение общего состояния здоровья в основной группе, получивших в комплексе паллиативной терапии бисфосфонаты.



**Рисунок 6. - Показатели опросника QLQ BREST 23 до и после паллиативного лечения в основной группе больных РМЖ с МК.**

Как видно из рисунка 6, имелись статистически значимые различия в шкале «Побочные явления» до и после лечения – 24,5 и 38,0 баллов; шкале «Симптомы руки» - 33,0 и 55,0 баллов; шкале «Расстройство от потери волос» - 0 и 66,0 баллов, соответственно ( $p<0,001$ ).



**Рисунок 7. - Показатели опросника QLQ BREST 23 до и после паллиативного лечения в контрольной группе больных РМЖ с МК**

В контрольной группе до и после лечения выявлены следующие статистически значимые различия: шкала «ФЧО» до и после лечения – 25,0 и 41,0 балл; шкала «Побочные эффекты» – 27,0 и 50,0 баллов; шкала «Симптомы молочной железы» - 8,0 и 33,0 балла; шкала «Расстройство от потери волос» - 0 и 33,0 баллов, соответственно ( $p<0,001$ ) (рисунок 7).

В связи с тем, что основной целью изучения КЖ у больных РМЖ с МК была оценка болевого синдрома при метастатическом поражении костных структур организма до и после паллиативного лечения с и без применения бисфосфонатов в контрольной и основной группах, нами также была использована анкета опросник QLQ-MY 20. Оценка результатов лечения проводилась по U-критерию Манна-Уитни (таблицы 1, 2).

**Таблица 1. - Показатели КЖ согласно опроснику QLQ MY20 до лечения (Me [25q: 75q])**

Название шкалы	Основная группа (n=46)	Контрольная группа (n=49)	P
Симптомы болезни (СБ)	33,0 [30,0; 61,0]	30,0 [29,0; 52,0]	>0,05 (0,304)
Побочные эффекты (ПЭ)	31,0 [0,0; 32,0]	32,0 [19,0; 32,0]	>0,05 (0,121)
Будущая перспектива (БП)	30,0 [29,0; 30,0]	30,0 [30,0; 31,0]	<0,05 (0,032)*
Изображение тела (ИТ)	33,0 [33,0; 66,0]	33,0 [33,0; 66,0]	>0,05 (0,736)

*Примечание:* \*  $p$  – статистическая значимость различий показателей до и после лечения (по U-критерию Манна-Уитни).

Данные таблицы 1. указывают на отсутствие значимых статистических различий в обеих группах до лечения.

После проведенного паллиативного лечения в обеих группах были обнаружены следующие изменения в показателях КЖ в основном по двум шкалам опросника QLQ MY20: шкала «Симптомы болезни» в основной и контрольной группах – 37,0 и 30,0 баллов; шкала «Будущая перспектива» - 29,0 и 30,0 баллов соответственно ( $p<0,001$ -0,01).

Приведенные данные в таблице 2. указывают на явное улучшение функционирования костно-суставной системы у больных, получавших в комплексе паллиативного лечения неспецифические проти-

неопухолевые лекарственные средства.

**Таблица 2. - Показатели КЖ согласно опроснику QLQ-MY20 после лечения (Me [25q: 75q])**

Название шка- лы	Основная группа (n=46)	Контрольная группа (n=49)	P
Симптомы бо- лезни	37,0 [30,0; 52,0]	30,0 [28,0; 38,0]	<0,1 (0,003)*
Побочные эф- фекты	23,0 [0,0; 32,0]	0,0 [0,0; 32,0]	>0,05 (0,521)
Будущая пер- спектива	29,0 [29,0; 30,0]	30,0 [30,0; 31,0]	<0,001 (0,000)*
Изображение те- ла	33,0 [0,0; 66,0]	33,0 [0,0; 33,0]	<0,05 (0,015)*

**Примечание:** P – статистическая значимость различий показателей до и после лечения (по U-критерию Манна-Уитни).

Таким образом, проведенный анализ КЖ по трем опросникам EORTC QLQ-C30, QLQ-BREST23, EORTC QLQ-MY20 позволил оценить состояние психо-эмоционального, социального и физического функционирования до и после проведенного комплексного паллиативного лечения по поводу РМЖ с МК. При этом до лечения в обеих группах ОСЗ варьировал от 42,0 до 50,0 баллов, что указывало на неудовлетворительное общее состояние больных. Также, основными жалобами больных до лечения в обеих группах являлись: усталость, бессонница и боль. После паллиативного лечения РМЖ с МК выявленные статистически значимые различия по шкалам ОСЗ, Б, О, ФТ, ФФ, РФ, КФ, ЭФ, СФ указывали на более высокую эффективность применения бисфосфонатов в комплексном лечении костных метастазов.

У данных больных после лечения согласно опросникам QLQ-BREST23 и EORTC QLQ-MY20 выявил улучшения по шкале «ФЧО» в обеих группах, причем в основной группе данный показатель был статистически значимо выше. Также в шкале «Побочные эффекты» баллы в основной группе были статистически достоверно ниже по сравнению с контрольной – 38,0 и 50,0 баллов, соответственно. Отмечено явное улучшение функционирования костно-суставной системы у больных, получавших в комплексе паллиативного лечения неспецифические противоопухолевые лекарственные средства исходя из данных опросника EORTC QLQ-MY20.

## Заключение

### **Основные научные результаты диссертации**

1. Доля РМЖ в структуре общей онкологической заболеваемости в 2014 году составила 15%, высокие показатели наблюдаются в возрастных группах 35-64 лет, а пик приходится на возраст 45-54 года. Показатель заболеваемости РМЖ варьировал от 7,1 на 100 тыс. населения в 2004 году до 11,2 на 100 тыс. населения - в 2014 г. Наиболее низкий показатель смертности встречался в 2006 году - 3,8%, наиболее высокий в 2011 году, который составил 7,8% на 100 тыс. женского населения [3-А, 7-А].
2. 57,9% пациентов РМЖ с МК первоначально получили комплексную терапию и 34,7% получили комбинированное лечение. Среднее значение сроков появления метастазов после специального лечения РМЖ составило 17,4 месяцев, и варьировало от 1 до 69 месяцев [6-А, 7-А, 8-А].
3. Анализ факторов прогноза выявил наиболее значимые из них: возраст 40-49 лет, овариоэктомии не влияла на частоту метастазирования и ухудшала выживаемость больных, локализация первичного очага в верхнем наружном квадранте левой молочной железы, размер первичной опухоли 5 см в наибольшем измерении, гистологический вариант «инфильтративно-протоковый рак», отсутствие влияние протокола лечения на частоту метастазирования, наличие метастазов в 3-5 лимфатических узлах [1-А, 3-А].
4. Эффективность комплексной паллиативной терапии РМЖ с МК была выше в группе больных с включением бисфосфонатов, которая выражалась в увеличении показателей общей пятилетней выживаемости на 15%. Наиболее высокие показатели выживаемости имели пациентки, достигшие менопаузального возраста на момент выявления основного заболевания (12 месяцев жили 58%, 20 месяцев – 25%, и лишь 10% дожили до 78 месяцев). Пациентки после овариоэктомии в плане комплексного/комбинированного лечения, год жили 30%, до 18 месяцев не дожила ни одна [3-А].
5. Статистические значимое улучшение КЖ согласно опроснику QLQ-30 после паллиативного лечения с применением бисфосфонатов отмечалось по шкалам ОСЗ, Боль, Одышка, Финансовые трудности, ФФ, РФ, КФ, ЭФ, СФ; по шкалам ФЧО, БП, СМЖ согласно опроснику QLQ-BR23; по шкалам «Симптомы болезни» и «Будущая перспектива» согласно опроснику QLQ-MY20 в основной группе [1-А, 8-А].

## **Рекомендации по практическому использованию результатов**

1. Применение бисфосфонатов в дополнение к гормоно- и химиотерапии в паллиативном лечении РМЖ с МК улучшает показатели качества жизни больных и выживаемости.
2. Выполнение оварэктомии в процессе комплексного/комбинированного лечения РМЖ без иммуногистохимического исследования на наличие рецепторов к стероидным гормонам в опухоли, неоправданно в связи с ухудшением показателей выживаемости и качества жизни пациенток в процессе паллиативной терапии по поводу МК.
3. Целесообразно сочетание бисфосфонатов с химиотерапией в комплексном лечении больных РМЖ Т3, Т4 с целью снижения риска возникновения МК.

## **Список публикаций соискателя учёной степени кандидата наук**

### **Статьи в рецензируемых журналах:**

- [1-А]. Раджабова, С.Г. Анализ показателей качества жизни больных диссеминированным раком молочной железы, получавших различные режимы гормонотерапии в зависимости от возраста / С.Г. Раджабова, Д.С. Мирзоева, Д.З. Зикрияходжаев, Ф.Г. Солиев // Журн. Вестник Авиценны №2 (51) /2012. Апрель-июнь. – С. 88-90.
- [2-А]. Раджабова, С.Г. Влияние иммуномодулятора «Тимоцин» на уровень В-эндорфина у больных диссеминированным раком молочной железы / С.Г. Раджабова, Д.С. Мирзоева, З.Х. Хусейнов, Г.М. Бобиев. // Журн. Известия Академии наук Таджикистана. - №3. (191). - 2015.- С. - 90-93.
- [3-А]. Раджабова С.Г. Современный подход к лечению диссеминированного рака молочной железы с метастазами в кости с применением Бисфосфонатов / С.Г. Раджабова. // Журн. Вестник последипломного образования в сфере здравоохранения. -№2. 2018.- С.- 74-78.

### **Статьи и тезисы в сборниках конференции:**

- [4-А]. Раджабова С.Г. Паллиативное лечение больных дессеминированным раком молочной железы с метастазами в кости / С.Г. Раджабова // материалы годичной научно-практ.конф молодых ученых и студентов. ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием Актуальные вопросы и проблемы медицинской науки. / 2013. – С. 141.

- [5-А]. Раджабова С.Г. Значение иммунотерапии в паллиативном лечении больных диссеминированным раком молочной железы / Д.С. Мирзоева, С.Г. Раджабова // Сборник трудов научно-практ. конф., ко дню Независимости РТ. – 2017.- С. 66-68.
- [6-А]. Раджабова С.Г. Паллиативное лечение больных раком молочной железы с метастазами в кости / С.Г. Раджабова, Х.К. Боева, А.Б. Нуымонова, Н.К Гайратова. // материалы научно-практ.конф., посвященной 80-летию проф. Б.П. Ахмедова. – 2013. – С. 189-194.
- [7-А]. Раджабова С.Г. Химиолучевые методы лечения в паллиативной помощи больных раком молочной железы / Д.З. Зикирияходжаев, Д.С. Мирзоева, С.Г Раджабова, С.Г. Умарова, Ш.Р. Сатторов, И.В. Анохина // сборник VII съезд онкологов и радиологов стран СНГ. Астана Республика Казахстан 5-7 сентября 2012г. 273-274 стр.
- [8-А]. Раджабова С.Г. Анализ показателей качества жизни ДРМЖ / Д.С. Мирзоева, С.Г. Раджабова, Ф.Г. Солиев // международный научно-практ. Журнал. Евразийский онкологический журнал. – 2014. – №3. (03) (Казань, Россия). – С. 293-294.

## **Перечень сокращений и условных обозначений**

БП - Будущая перспектива,

ГУ «РОНЦ» - Государственное учреждение «Республиканский онкологический научный центр»

ИТ - Изображение тела,

КЖ – Качество жизни

КФ - Когнитивное функционирование,

МК – Метастазы в кости

МЗ СЗН РТ - Министерство здравоохранения и социальной защиты населения Республики Таджикистан

ПЭ - Побочные эффекты РМЖ – Рак молочной железы,

РТ – Республика Таджикистан,

РПВ - Расстройство от потери волос,

РФ - Ролевое функционирование,

СФ - Сексуальное функционирование,

СВ - Сексуальное влечение,

СФ - Социальное функционирование

СМЖ - Симптомы молочной железы,

СР - Симптомы руки,

СБ - Симптомы болезни,

ФТ - Финансовые трудности,

ФЧО - Функционирование человеческого организма,

ЭФ - Эмоциональное функционирование,

QLQ MY – quality of life questionnaire about myeloma,

QLQ BR - quality of life questionnaire about breast cancer,

QLQ - quality of life questionnaire.

МД “МАРКАЗИ ҶУМҲУРИЯВИИ ИЛМИИ САРАТОНШИНОСӢ”<sup>“”</sup>  
ВАЗОРАТИ ТАНДУРУСТӢ ВА ҲИФЗИ ИҼТИМОИИ АҲОЛИИ  
ҶУМҲУРИИ ТОҼИКИСТОН

УДК 616-006-08

РАҼАБОВА  
СОҼИДАМО ГАДОМАДОВНА

ТАБОБАТИ САРАТОНИ ГАДУДИ ШИРӢ БО  
МЕТАСТАЗҲО ДАР УСТУХОНҲО:  
ОМИЛҲОИ ПЕШГӮЙ

АВТОРЕФЕРАТИ  
ДИССЕРТАЦИЯ БАРОИ ДАРЁФТИ УНВОНИ ИЛМИИ  
НОМЗАДИ ИЛМҲОИ ТИБ

аз руи ихтисосӣ:  
14.01.12 – Онкология

Душанбе 2021

Таҳқиқот дар МД «Маркази Ҷумҳуриявии илмии саратоншиносии» ВТваҲИА ҶТ ичро карда шудааст.

**Роҳбари илмӣ:**

**Юлдошев Равшан Захидович** д.и.т, мудири кафедраи онкология ва ташхиси шуоии МДТ «Донишгоҳи давлатии тиббии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино».

**Муқарризони расмӣ:** **Аброрхманова Алия Жаналиковна** профессор, д.и.т. роҳбари маркази омосҳои ғадуди ширӣ ДМТОваР Каз ш. Алмато.

**Каримова Фирӯза Нурбадаловна** д.и.т. асистенти кафедраи онкология ва ташхиси шуоии МДТ «Донишгоҳи давлатии тиббии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино».

**Муассисай пешбар:** Донишкадаи таҳсилоти баъдидипломии кормандони соҳаи тандурустии Ҷумҳурии Тоҷикистон».

Ҳимояи рисолаи илмӣ рӯзи «\_\_\_\_\_» с.2021 соати «\_\_\_\_\_» дар ҷаласаи Шӯрои диссертационии 6D.КОА-025-и МДТ «Донишгоҳи давлатии тиббии Тоҷикистон ба номи Абӯалӣ ибни Сино» баргузор мегардад. Суроғ: 734003, Ҷумҳурии Тоҷикистон, ш. Душанбе, хиёбони Рӯдакӣ, 139.

Бо рисола дар Китобхонаи МДТ «Донишгоҳи давлатии тиббии Тоҷикстон ба номи Абӯалӣ ибни Сино», ([www.tajmedun.tj](http://www.tajmedun.tj)) шинос шудан мумкин аст.

Автореферат «\_\_\_\_\_» с. 2021 ирсол шуд.

**Котиби илмии  
шӯрои диссертационӣ,  
д.и.т.**

**Юнусов И.А.**

## Муқадима

### **Мубрами ва зарурати баргузории таҳқиқот аз рӯйи мавзӯи диссертатсия.**

Тибқи омори солҳои охир, ба такмили усулҳои ташхис ва табобати саратони ғадуди ширий (СФШ) метсатазҳои устухонҳо (МС) нигоҳ накарда, айни замон аз пешравии назарраси фавтият аз ин беморӣ чӣ дар Федератсияи Россия ва чӣ дар бисёр кишварҳои мутараққӣ сухан гуфтан мумкин нест (В.Ф. Семиглазов, и др., 2011; R.E. Coleman, 2006).

Беморшави ба саратони ғадуди шири дар занҳои сину солашон 50 – 60сола бештар аст, гарчанде, аз руи ташхисӣ оморӣ ҷавоншавии бемори ба назар мерасад (Л.М. Берштейн, 2006).

Мувофиқи маълумоти баъзе муаллифон СФШ ҳамасола то 1-2% рӯ ба афзоиш аст (M. Lichinitser 2007). Тибқи маълумоти Маркази омори тиббӣ ва иттилооти назди Вазорати тандурустӣ ва ҳифзи иҷтимоии аҳолии Ҷумҳурии Тоҷикистон (ВТ ва ҲИА ҔТ) дар давраи солҳои 2002-2016 ҳамаги 5044 ҳолатҳои аввалияи СФШ ба қайд гирифта шудааст, ки дар ҳар як бемори чорумпандум марҳилаи IV –уми беморӣ диде мешуд (мутаносибан 19,3 %, 24,5 %). Дар ин давра 2620 зан вафот кардааст. Дар айни замон ҳангоми бемориҳои онкологӣ маҳз СФШ 70%-и метастази устухонҳоро медиҳад, ки сабаби марги 33-57%-и беморон дар муддати 5 сол пас аз табобати радикалӣ мегардад (В.Ф. Семиглазов и др., 2007).

Яке аз усулҳои табобати метастазҳои СФШ дар устухонҳо эндокринотерапия ба ҳисоб меравад. Муваффақиятҳои нисбатан назаррас дар гормонотерапияи метастазҳои СФШ бо истифода аз антиэстрогенҳо, ингибиторҳои ароматаз, прогестинҳо, ҳамчунин рилизинг-гормон, гормони лютенизитсионӣ ба даст оварда шудааст (В.Ф. Семиглазов, 2007; О.А. Овчинникова, 2010; Н.И. Переводчикова, 2017; A. Brufsky et al., 2006; Bertolini A. et.al., 2003). Эҳтимоли самаранокии ретсептории омос вобаста аст (В.Ф. Семиглазов и др., 2007; М.Б. Стенина, 2005; J.N. Ingle, V.J. Suman, 2003). Табобати дистансионии шуӣ аслиҳаи пуриқтидор дар мубориза бар зидди метастазҳои устухонҳо мебошад, аммо истифодаи он дар осеб сершумор маҳдуд аст (А.Д.Рыжков 2008). Дурнамои боэътиимод дар табобати паллиативии беморони дорон метастазҳои устухонҳо, маҳсусан остеолитикӣ истифодаи бисфосфонатҳоро имконпазир месозад (А.П. Кондратьева, 2000, И.В. Поддубная, 2016). Ворид кардани бисфосфонатҳо бо

химиопрепаратҳо ва ё гормонҳо дар табобати комплексии метастазҳои СФШ дар устухонҳо имконият дод, ки самаранокии табобат аз рӯйи меъёрҳои асаосӣ беҳтар карда шавад: кам кардани синдроми дард, беҳтар шудани ҳолати умумӣ, зиёд кардани фосилаи байни пешравиҳои навбатӣ, кам кардани лонаҳои нави осебҳо, кам кардани миқдори шикастани устухонҳо, муҳраҳо, фишорёбии ҳароммағз (А.П. Кондратьева, 2000; I.J. Diel, 2000).

Ҳамин тавр, фоизи баланди СФШ дараҷаи IV ва метастаздиҳии вай дар устухонҳо ҳам дар ҷумҳурии мо ва ҳам дар қишварҳои дигар, моро водор месозад, ки ҷустуҷӯйи имкониятҳои такмил додани ёрии паллиативиро бо дар назардошти ҳусусиятҳои регионалӣ, ташкили системаҳои нигоҳдории тандурустии Ҷумҳурии Тоҷикистон ва тамоюлҳои муосири ин соҳа идома дидҳем.

### **Дараҷаи азхудшудаи масъалаи илми**

Таваҷҷуҳ ба омӯзиши табобати СФШ бо МУ дар таҳқиқотҳои сершумори муаллифони россиягӣ ва ҳориҷӣ инъикос ёфтааст. Нашрияҳои зиёди таҳқиқотҳои муаллифон ҳангоми равшани андохтан ба ҷанбаҳои ҷудогонаи табобати СФШ ва МУ диапазонти бузурги ақидаҳоро дар бар мегиранд. Омӯзиши табобати СФШ ва МУ, ҳамчунин омилҳои пешгӯйӣ, ба миқдори зиёди адабиёт нигоҳ накарда, то имрӯз на дар таҳқиқотҳои муаллифони россиягӣ ва на таҳқиқотҳои муаллифони қишварҳои дигари ҳориҷӣ ба таври муфассал равшан нашудааст. Таваҷҷуҳи нокифояи муҳаққиқон ба мушкилоти табобати СФШ ва МУ ва омӯҳтани омилҳои пешгӯйии онҳо моро водор соҳтанд, ки имкониятҳои такмил додани ёрии паллиативӣ барои ин категроияи беморонро бо назардошти ҳусусиятҳои регионалӣ, ташкили системаи тандурустии Ҷумҳурии Тоҷикистон ва тамоюлҳои муосири ин соҳа идома дитҳем.

### **Заминаҳои назариявӣ методологии таҳқиқот**

Омӯзиши беморавӣ ба СФШ дар асоси формоҳои ҳисботии №7 ва №35 аз солҳои 2004-2015, ҳамчунин маълумот ҳисботҳои Агентии омории назди Президенти Ҷумҳурии Тоҷикистон дар давраи солҳои 2004-2017 сурат гирифтааст.

Бо мақсади муайян кардани варианти гистологӣ аз усулҳои ситологӣ ва морфологии таҳқиқот истифода шудааст. Таҳқиқоти иммуногистохимиявӣ ба ER, PR, Her2-neu, Ki-67 бо назардошти дар ҷумҳурӣ вучуд надоштани ин усул дар 60 бемори гирифтори

СФШ дар хориҷи кишвар, дар муассисаҳои пуритидори тиббии ИДМ – Маркази илмии онкологияи Россия ба Н.Н. Блохин (ФР, Москва), ДИТСМ ба номи П.А. Гертсен – филиали МДФБ «ММТТ радиология» Вазорати тандурустии Россия сурат гирифтааст. Зиндамонии умумии ислоҳшуда ва зиндамонӣ бо усули Каплан-Мейера, бо муқоиса намудан бо қаҷхатай F-критерияи Кокс ҳисоб карда шудааст. Барои муқаррар намудани марҳила, паҳншавӣ ва дараҷаи протсесси омос аз таснифи Байналмилалии Иттиҳоди Зиддисаратонӣ бо ситетаи TNM (соли 2011) истифода шудааст.

### **Тавсифи умумии таҳқиқот**

**Ҳадафи таҳқиқот:** такмил додани усулҳои табобати саратони паҳншудаи ғадуди ширӣ бо метастазҳо ба устухонҳо бо назардошти тамоюлҳои муосири табобати паллиативӣ.

**Объекти таҳқиқот:** 95 беморе, ки дар қайди МД “Маркази чумхуриявии илмии саратоншиноси” ВТваҲИА ҶТ дар давраи солҳои 2004-2015 барои табобат гирифтан аз ҳусуси саратони ғадуди ширӣ бо метастазҳо ба устухонҳо қарор доштанд.

**Мавзӯи таҳқиқот – мавзӯи таҳқиқот** bemoroni мубтало ба саратони ғадуди ширӣ бо метастазҳо ба устухонҳо, ҳамчунин омӯзиши сифати ҳаёти ин категорияи bemoron мувофиқи се саволнома (EORTC QLQ-C30 (version 3.0), QLQ MY20, QLQ BR 23) дар ҳарду гурӯҳ то табобат ва пас аз он буд.

### **Масалаҳои таҳқиқот:**

1. Омӯзиши нишондиҳандаҳои bemorshavӣ ва фавти bemoroni СФШ.
2. Таҳлил кардани натиҷаҳои табобати комплексӣ ва омехтаи bemoroni мубтало ба СФШ, басомад ва муҳлати пайдо шудани метастазҳои устухонҳо, омилҳои пешгӯйикунӣ.
3. Таҳлил кардани самаранокии табобати комплексии паллиативии СФШ бо МУ бо истифода аз бисфосфонатҳо дар bemoroni гирифтори СФШ бо МУ.
4. Омӯхтани сифати ҳаёт ва зиндамонии bemoroni гирифтори СФШ бо МУ бо ёрии саволномаи EORTC QLQ-MY20, QLQ-30 (версияи 3.0), низ QLQ-BR23, аҳамчунин коркарди схемаи муосири расонидани ёрии паллиативӣ бо истифода аз бисфосфонатҳо.

**Усулҳои таҳқиқот.** Дар диссертатсия аз таҳлилҳои умуниклиникунӣ (Са ва Р –и хун), таҳқиқоти рентгенологии узвҳои қафаси сина, барои муайян кардани паҳншавии bemorӣ ТУС

(таҳқиқоти ултрасадоӣ)-и узвҳои ковокии шикам, коси хурд, ТК устухонҳои скелет ва МРТ-и скелет истифода гашт.

**Соҳаи таҳқиқот.** Ба шиносномаи КОА – и назди Президенти Ҷумҳурии Тоҷикистон аз ихтисоси 14.01.12. – онкология мувофиқат мекунад.

**Марҳилаҳои таҳқиқот.** Таҳқиқоти диссертатсия марҳила бо марҳила шудааст. Дар марҳилаи аввал адабиётҳои ба проблемаи мазкур даҳлдори ҳам донишмандони ватанӣ ва хориҷӣ омӯхта шуданд. Баъдан мавзӯъ ва мақсади таҳқиқот мушахҳас, аҳамияти амалии диссертатсия муайян ва навғонии илмии таҳқиқот мураттаб соҳта шудааст.

**Пойгоҳи асосии иттилоотӣ ва озмоиши таҳқиқот** Таҳқиқоти комплексӣ ва табобати беморон дар МД «Маркази чумхуриявии илмии саратоншиноси» ВТ ва ҲИА ҶТ дар давраи солҳои 2004 - 2015 гузваронида шудааст.

**Эътиоднокии натиҷаҳои диссертатсиони.** Эътиоднок будани маълумотҳо, ҳачми кофии маводи клиникии таҳқиқот, коркарди омории натиҷаҳои таҳқиқот ва маводи нашршуда тасдиқ мекунанд. Хулоса ва натиҷагириҳо бо таҳлили илмии натиҷаҳои табобати беморон асоснок карда шудаанд.

**Навғонии илмии таҳқиқот.** Дар Ҷумҳурии Тоҷикистон нишондодҳои беморшавӣ, зиндамонӣ ва фавтияти беморони мубтало ба саратони ғадуди ширӣ бо метастазҳои устухонҳо омӯхта шудаанд. Омилҳои пешгӯйӣ дар пайдошавии метастазҳо дар устухонҳо, басомад ва муҳлати пайдо шудани онҳо пас аз табобати гузаронидашудаи комплексӣ ва омехтаи сартони ғадуди ширӣ муайян карда шудаанд.

Бо мақсади муносибати комплексӣ кардан нисбат ба табобати паллиативии беморони мубтало ба саратони ғадуди ширӣ бо метастаз ба устухонҳо кислотаи золедроновӣ истифода шуд.

Баҳогузории омехтаи сифати ҳаёт ва зиндамонӣ дар байни гурӯҳҳои беморони мубтало ба саратони ғадуди ширӣ бо метастаз ба устухонҳо, ёрии паллиативии комплексӣ, аз ҷумла кислотаи золедроновиро гирифтаанд ва гурӯҳи бемороне, ки кислотаи золедроновиро нағирифтаанд.

Тавсияҳо ҷиҳати истифода кардани кислотаи золедроновӣ дар табобати комплексии беморони мубтало ба саратони ғадуди ширӣ бо назардошти омилҳои пешгӯйӣ ва дар табобати паллиативии беморони мубтало ба саратони ғадуди ширӣ бо

метастаз ба устухонҳо таҳия гардидаанд.

**Аҳамияти назарии таҳқиқот:** натиҷаҳои ба даст овардашудаи таҳқиқотро барои истифода кардан дар раванди таълими кафедраи онкология ва ташхисӣ шуоии МДТ «Донишгоҳи давлатии тиббии Тоҷикстон ба номи Абӯалӣ ибни Сино» ва МДТ «Донишгоҳи баъдидипломии кормандони соҳаи тандурустии Ҷумҳурии Тоҷикистон» тавсия карда шудаанд.

**Аҳамияти амалии таҳқиқот** аз он иборат аст, ки натиҷаҳои ба даст овардашуда, хулосаҳо ва тавсияҳои амалии дар диссертатсия пешниҳодшудаи таҳқиқотро ба таври васеъ дар фаъолияти амалии шуъбаҳои химиотерапия ва ёрии паллиативӣ, маммология ва ҷарроҳии реконструктивӣ-пластикиӣ, радиология татбиқ шудаанд.

### **Нуқтаҳои ҳимояшавандай диссертатсия.**

1. Натиҷаҳои гайри қаноатбахши табобати омехта ва комплексии беморони мубтало ба саратони ғадуди ширӣ ва баъдан паҳншавии (генерализатсияи) протсесс дар намуди метастазҳо нишондодҳои зинدامонӣ ва сифати ҳаёти онҳоро бад месозад.

2. Муайян кардани омилҳои пешгӯйии метастаздиҳӣ дар устухонҳо ҳангоми саратони ғадуди ширӣ зарурати таҳқиқоти муқаммали ин категорияи беморонро ҳангоми муроҷиати аввалин, бо мақсади пешгириӣ намудани метастаздиҳӣ ба устухонҳо, коркарди минбаъдаи протоколи табобати комплексӣ бо доҳил намудани бисфосфонатҳоро асоснок месозад.

3. Табобати комплексии паллиативии беморони мубтало ба саратони ғадуди ширӣ бо метастаздиҳӣ дар устухонҳо бо ҳамроҳ намудани кислотаи золедроновӣ мумкин аст, ки барои беҳтар гардонидани сифати ҳаёт ва зинدامонии беморон тавсия карда шавад.

**Саҳми шаҳсии довталаб.** Муаллиф шаҳсан маълумотҳои бойгонии МД «Маркази ҷумҳуриявии илмии онкология»-ро оид ба омосҳои бадсифати ғадуди ширӣ ва метастаздиҳии онҳо ба устухонҳоро омӯхта, шакли ҳисботи омории №7 ва №35 ва доираи васеи сарчашмаҳои илмӣ оид ба мавзӯи диссертатсия муфассал таҳлил ва натиҷаҳои ба даст овардаи таҳқиқоти муаллифони хориҷаи дурр ва наздик баҳогузорӣ карда шудааст. Муроқибати беморон гузаронида, кодификатори таҳқиқот ва муоинаи диспансерии беморон амалӣ карда шудааст. Диссертант дар ҷараёни амалиётҳои ҷарроҳӣ, гузаронидани

полихимиотерапия, дар таҳқиқотҳои клиникӣ ва инструменталии беморон фаъолона иштирок намудааст. Коркарди омории маводи клиникӣ ва таҳлили натиҷаҳои ба даст овардашударо ичро кардааст.

**Таъииди диссертатсия ва иттилоот оид ба истифодаи натиҷаҳои он.**

Натиҷаҳои асосии диссертатсияи мазкур дар конференсияи солонаи илмӣ-амалии «Омилҳои асосии маъюбшавӣ ва роҳҳои рушди хизматрасониҳои тиббӣ ва иҷтимоӣ барои одамони дорон имкониятҳои маҳдуд дар Ҷумҳурии Тоҷикистон» (Душанбе, 2011); дар конференсияи солонаи илмӣ-амалии олимони ҷавон ва донишҷӯёни МДТ “ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино” «Мушкилот ва дастовардҳои тибби муосир » (Душанбе, 2011); баҳшида ба 20-солагии истиқлолияти давлатии Ҷумҳурии Тоҷикистон; дар конференсияи солонаи илмӣ-амалии МДТ “ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино” бо иштироки байналмилалӣ «Масъалаҳои мубрам ва мушкилоти илми тиб» (Душанбе, 2013); дар конференсияи солонаи илмӣ-амалии МДТ “ДДТТ ба номи Абӯалӣ ибни Сино” бо иштироки байналмилалӣ «Масъалаҳои мубрами ҳифзи солимии репродуктивии аҳолӣ» (Душанбе, 2013); дар конференсияи солонаи илмӣ-амалии баҳшида ба 80-солагии профессор Б.П.Ахмедов «Муносибатҳои муосир ба ташхис ва табобати номияҳои бадсифат » (Хуҷанд, 2013); дар конференсияи солонаи илмӣ-амалии баҳшида ба 26-солагии Истиқлолияти Ҷумҳурии Тоҷикистон «Масъалаҳои актуалии онкологияи муосир» (Қурғонтеппа, 2017); дар конференсияи солонаи илмӣ-амалии бо иштироки байналмилалӣ баҳшида ба 30-солагии Истиқлолияти Ҷумҳурии Тоҷикистон «Равишҳои муосир дар ташхис ва табобати номияҳои бадсифат дар Ҷумҳурии Тоҷикистон» (Қӯлоб, 2019 г.) баррасӣ ва муҳокима шудаанд. Дар ҷаласаи Шӯрои олимони МД “ Маркази ҷумҳуриявии илмии онкология” –и Вазорати тандурустӣ ва ҳифзи иҷтимоии аҳолии Ҷумҳурии Тоҷикистон 17-июни соли 2019, протоколи ҷаласа №3, апробатсияи диссертатсия гузаронида шудааст.

**Интишори натиҷаҳои диссертатсия.** Аз рӯйи натиҷаҳои диссертатсия 8 таълифоти илмӣ, аз ҷумла 3 мақолаи илмӣ дар маҷаллаҳои тақризшаванди КОА назди Президенти Ҷумҳурии Тоҷикистон нашр шудааст.

**Ҳаҷм ва соҳтори диссертатсия.** Диссертатсия дар ҳаҷми 120

сахифаи матни компьютерӣ таълиф шуда, аз муқаддима, тавсифи умумии таҳқикот, 4 боби асосӣ, натиҷагириӣ, рӯйхати адабиёти истифодашуда иборат мебошад. Дар рисола 29 расм ва 21 чадвал оварда шудааст. Рӯйхати адабиёт 199 сарчашмаро дар баргирифтааст, ки аз онҳо 106 адабиёт аз донишмандони ватанӣ ва 93 адабиёт бо забонҳои хориҷӣ мебошанд.

## МУҲТАВОИ ТАҲҚИҚОТ

**Мавод ва усулҳои таҳқикот.** Маводи таҳқиқотро маълумотҳои асноди тиббии 95 bemor bo bemorии верификатсионии «саратони ғадади ширӣ» ташкил дод, ки дар МД «МЧИО» ВТ ва ҲИА ҶТ дар давари солҳои 2004 – 2015 бистарӣ буданд.

Синну соли bemoroni таҳқиқшуда аз 20 то 70-соларо ташкил дод. Синну соли миёнаи bemoron 43,8 sol буд. Гурӯҳи маводи ре-троспективиро 49 bemor ташкил дод, ки онҳо дар ҷараёни табобат дар ноҳияи метастазҳо ХТ, ГТ, ТН қабул кардаанд, онҳо аз бисфосфонатҳо истифода накардаанд. Маводи проспективӣ дар 46 bemor пешниҳод карда шуд, ки онҳо дарт баробари табобати омехта/комплексӣ, бисфосфонатҳоро (кислотаи золедроновӣ) 4mg/kg, дар ҳар як 28 rӯz дар давоми сол қабул намудаанд. Гурӯҳбандии bemoron мувофиқи марҳилаҳо чунин буд: 61(64,2%) ҳолат аз аввал марҳалаҳои Ia ва IIb –и bemoriro доштанд, 23(24,2%) bemoron ба m уассисаҳои махсусгардонидашуда дар марҳалаҳои Ia ва IIb –и CFU муроҷиат кардаанд, 7(7,4%)-и bemoron марҳали IV-и bemoriro доштанд. Аз ҷиҳати соҳтори морфологии омосҳо adenokarsinomaи инфильтративӣ-маҷрой дар 47(66,2%) –и занҳо, инфильтративӣ-ҳиссавӣ - дар 21(29,6%), саратони скирозӣ – дар 2(2,8%) ҳолат муайян карда шуд, варианти медулляри 1(1,4%) ҳолатро ташкил дод.

Ҳангоми таҳқиқоти гистологии гиреҳҳои лимфавии бурида гирифташуда дар 32 (44,7%) bemor метастазҳо дар 3-5 гиреҳи лимфавӣ, дар 21 (29,7%) bemor – дар 1-2 гиреҳи лимфавӣ, дар 9 (12,8%) – дар 6-10 гиреҳи лимфавӣ дидар шуд ва дар 9 (12,8%) bemor гиреҳҳои лимфавии бурида гирифташуда метастазҳо ба назар нарасид.

Дар 60 bemor ҳосиятҳои биологии омосҳо, бинобар дар ҷумҳурӣ вучуд надоштани усули таҳлили иммуногистохимиявӣ ин bemoron берун аз ҳудуди ҷумҳурӣ, дар муасисаҳои пуриқтидори кишварҳои ИДМ - Маркази илмии Россия ба номи Н.Н. Блоҳин (ФР, Москва), МНИОИ ба номи П.А. Гертсен – филиали

ФГБУ «НМИЦ радиологии» Вазорати тандурустии Россия бо усули мазкур баҳогузорӣ карда шуданд, Таҳлили гузаронидашуда чунин натиҷа дод: ретсепторҳои мусбати эстроген дар 43 (71,7%) бемор, статуси манфии ретсепторӣ дар 17 (28,3%) бемор. Ретсепторҳои прогестероновӣ дар 34 (56,7%) ҳолат мусбат ва дар 26 (43,3%) ҳолат манфӣ буданд. Гиперэхспрессияи онкопротеини HER 2neu дар 8 (13,3%) бемор ба қайд гирифта шуд, набудани гиперэхспресия дар 46 (76,7%) бемор ва нишондиҳандаи шубҳанок дар 6 (10%) бемор ба мушоҳида расид. Баланд шудани шохиси пролифератсияи ҳӯҷайраҳои омос дар 42 (70%) бемор, пролифератсияи паст дар 18 (30%) бемор ба мушоҳида расид. Дар 66,3% беморони таҳқиқшудаи гирифтори саратони ғадути ширӣ пас аз гузаронидани табобати омехта ё комплексӣ метастазҳои тоқа ё сершумор дар устухонҳо муайян карда шуд.

Барои муайян кардани метастазҳои устухонҳо мо аз усулҳои зерин истифода намудем: клиникӣ, рентгенологӣ, томографияи компьютерӣ (ТК), томографияи магнитӣ-резонансӣ (ТМР).

Ҳадафи асосӣ барои метастаздии СФШ қисмҳои гуногуни сутунмуҳра – 62,2% буданд; устухонҳои кос дар 12,1% ҳолат осеб дида буданд; устухонҳои андомпоёнӣ – дар 11,2% ҳолат, аз ҳама камтар метастазҳо ба устухонҳои косахонаи сар, қабурга ва устухонҳои андомҳои болоӣ осеб расонида буданд. Натиҷаҳои бевоситаи табобат мувофиқи тавсияҳои EORTC (EORTC QLQ-C30 (version 3.0), QLQ MY20, QLQ BR 23) баҳогузорӣ карда шуданд. Натиҷаҳои дури табобат аз рӯйи ин меъёрҳо баҳогузорӣ карда шуданд:

Зиндамонии умумӣ – аз санаи дохил гаштан ба МД «МЧИС» то ташрифи охирини бемор ҳисоб карда мешавад.

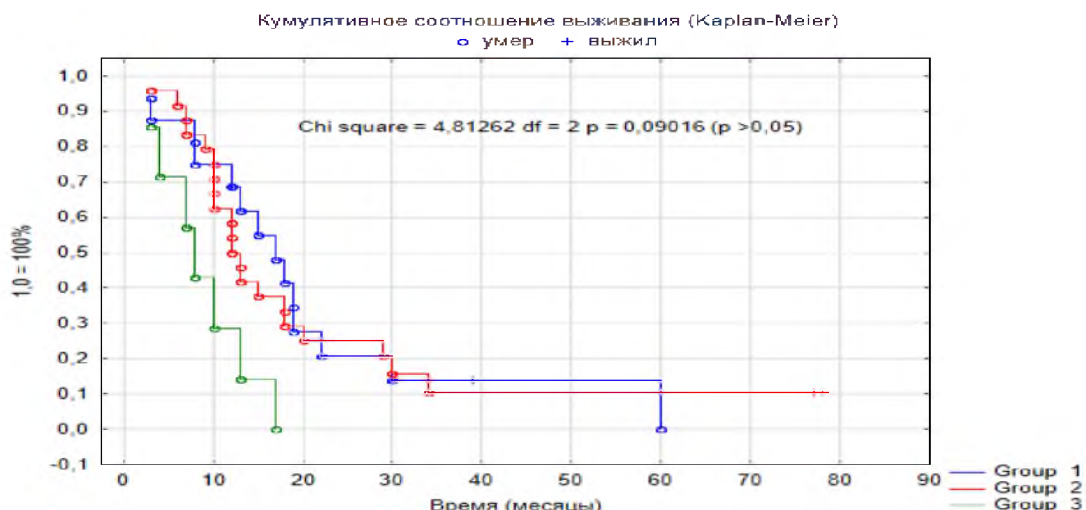
## **НАТИҶАҲОИ ТАҲҚИҚОТ**

Дар Ҷумҳурии Тоҷикистон СФШ ҷойи намоёнро ишғол мекунад.

Бо назардошти маълумотҳои шаклҳои (формаҳои) ҳисобти №7 ва №35 дар Ҷумҳурии Тоҷикистон дар давраи солҳои 2004-2017 ҳиссаи СФШ аз 11% дар соли 2004 то 15%-ро дар соли 2014 ташкил медиҳад. Ҳамин тавр, мо зиёд шудани вазни холиси СФШ дар соҳтори умумии бемориҳои онкологӣ дар давоми 10 сол то 4% мушоҳида карда метавонем. Дар соҳтори бемориҳои онкологӣ ҷойи дуюмро саратони меъда – 9-12%, сеюмро – гемобластозаҳо – 7-10%, ҷойи чорумро – саратони пӯст 8%, иҷойи панҷумро

саратони гарданаки бачадон - 7-9% ишғол мекунанд. Ҳангоми омӯхтани ҳиссаи СФШ дар сохтори умумии бемориҳои онкологӣ дар солҳои 2004-2017 грушди бемайлони ин нишондиҳандаҳо то ду маротиба (233 ҳолат дар соли 2004, 469 ҳолат дар соли 2017) ба мушоҳида мерасад. Омӯхтани ҷанбаи синнусолии беморшавии СФШ дар солҳои 2004 ва 2017 нишон дод, ки нишондиҳандаҳои нисбюатан баландтар дар гурӯҳҳои синнусолии аз 35 то 64-сола ба қайд гирифта мешавад, аммо қуллаи беморӣ ба синну соли 45-54-солагӣ рост меояд. Ҳамин тавр, ҳиссаи асосии беморони гирифтори саратони ғадуди ширӣ дар давраи дери репродуктивӣ диде мешавад, ки намояндагони он ҷузъи қобили кории ҷамъият ба ҳисоб меравад ва ин ба рушди иқтисодии чумхурӣ таъсири худро бокӣ мегузорад. Натиҷаҳои ба даст овардашуда оид ба нишондиҳандаҳои фавтият аз СФШ дар солҳои 2004-2017 аз афзудани ин нишондиҳандаҳо гувоҳӣ медиҳанд. Нишондиҳандаи нисбатан пасти фавтият дар соли 2006 ба қайд гирифта шуда, 3,8 ба 100 ҳазор нафар аҳолии занро ташкил дод. Нишондиҳандаҳои аз ҳама баландтарини фавтият аз СФШ дар соли 2011 (7,8 ба 100 ҳазор нафар аҳолии зан) ва дар соли 2016 (7,4 ба 100 ҳазор нафар аҳолии зан) диде шуд. дар вакти омӯхтани муҳлати пайдо шудани метастазҳо баъди гузаронидани табобати маҳсуси СФШ муайян карда шуд, ки нишондоди миёнаи онҳо 17,4 моҳро ташкил дода, аз 1 то 69 моҳ буд. Андозаи омоси аввалия ҳангоми СФШ метавонад, ки ҳамчун омили пешгӯйӣ хизмат кунад, зоро зиёда аз нисфи беморон (53,65%) бо МУ дар аввал номияи бадсифати андозааш зиёда аз 5 см доштанд, дар 40% и беморони дорои МУ бошад, дар аввал осеби пӯст/ девораи қафаси сина осеб дидашт. Гузаронидани оварэктомияи умумӣ, ки дар 24,2%-и беморони дорои МУ сурат гирифтааст, омили пешгӯйӣ шуда наметавонанд. Ҳамчунин мо таъсири оварэктомияро ба зиндамонии динамикии ҳамаи беморони таҳқиқшуда омӯхтем. Ҳангоми баҳогузорӣ ба зиндамонӣ муайян карда шуд, ки аз миқдори бемороне, ки оварэктомия шудаанд, то як сол зинда монданд -87%, 3 сол зиндагӣ карданд – 13%, то зиндамонии 5-сола ягон нарасид. Аз бемороне, ки кастратсияи ҷарроҳӣ нашудаанд, 1 сол зинда монданд -83,3%, 3 сол- 12,5% -и занҳо, 5 сол 4,2% онҳо. Бо назардошти маълумотҳои овардашуда мо фарқияти сахехи муҳимро дар нишондиҳандаҳои зиндамонии динамикии беморони байни ду гурӯҳ вобаста аз статуси гормоналӣ пайдо накардем. Ҳангоми омӯхтани зиндамонии бемороне, ки табобати бисфосфонатӣ гирифта-

анд, бо усули Каплан-Майер, ба се гурӯҳ чудо карда шуданд: гурӯхи 1 (15 нафар) бемороне, ки функцияи тухмдонашон нигоҳ дошта шудааст: гурӯхи 2 (24 нафар) – беморони синну соли менопаузалий, гурӯхи 3 (7 нафар) – беморони баъди оварэктомия. Тибқи маълумотҳои расми 1 дар 1, 63%-и бемороне, ки функцияи ҳайзбиниашон ҳифз карда шудааст (гурӯхи 1), 12 моҳ зиндагӣ кардаанд, то моҳи 22 зинда мондаҳо 20%, танҳо 1 бемор то 60 моҳ зинда мондааст. Дар гурӯхи беморони дорои менопауза 12 моҳ зинда мондааст- 58%, 20 моҳ – 25%, танҳо 10% то 78 моҳ зиндагӣ кардаанд. Дар гурӯхи беморони пас аз оварэктомия баъди табобати комплексӣ/омехта як сол зиндагӣ кардааст- 30%, то 18 моҳ ягон бемор зинда намондааст.

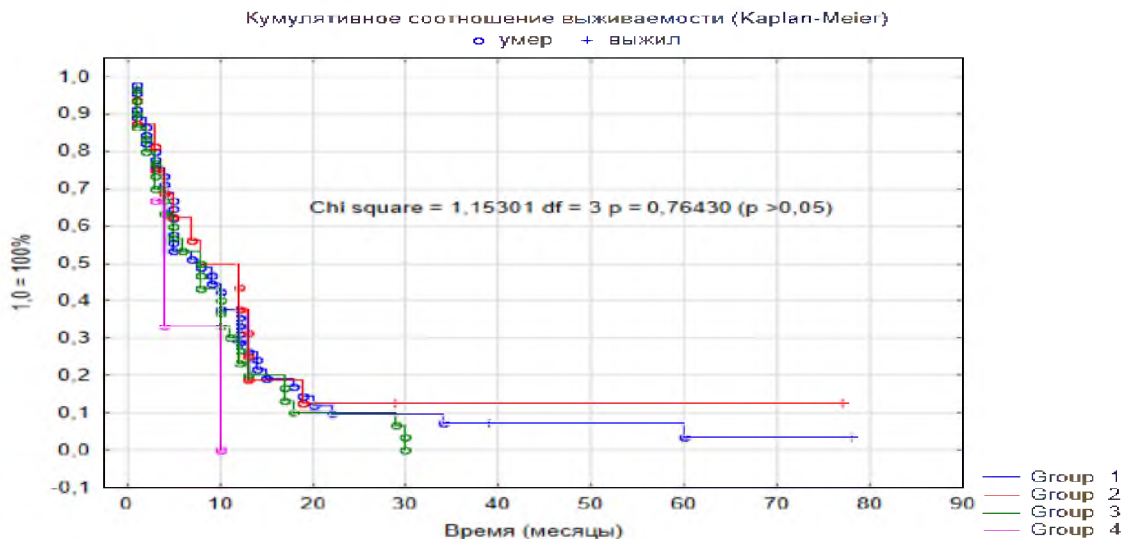


Расми 1. – Зиндамонии беморони гирифтори СФШ бо МУ, ки бисфосфонат қабул кардаанд, вобаста аз статуси гормоналий (нигоҳ доштани сикли ҳайзбинӣ, менопауза, пас аз оварэктомия), дар моҳҳо (n=46)

Ҳангоми тавсияи хусусиятҳои клиникии беморон, онҳо ба 4 гурӯҳ чудо карда шуданд: гурӯхи 1 занҳои дорои 1 метастази устухонҳоро – 52(54,7%), гурӯхи 2 – беморони дорои метастазҳои сершумори устухонҳоро – 10(10,5%) нафар, гурӯхи 3 беморони дорои як метастази устухонҳо дар ҳамbastагӣ бо пахнщави дар узвҳои виссералиро – 30(31,6%) ва гурӯхи 4-ум 3(3,15%) беморони беморони дорои метастазҳои сершумори устухонҳо + пахнщави дар узвҳои виссералиро (шушҳо, чигар, пӯст, гирехҳои лимфавӣ) дар бар мегирад. Дар поён дар ҷадвали 2 мо динамикаи зиндамонии беморони дар боло зикршударо вобаста аз вариантҳои метастаздиҳи пешниҳод кардаем.

Ҳамин тавр, чуноне ки дар расми 2 дида мешавад, дар вақти

мукоиса намудани динамикаи зиндамонии 1-, 3-, ва 5- солаи беморони дорои СФШ бо МУ, 3 сол ва бештар 5 бемори дорои 1 метастази устухонҳо ва 3 бемори дорои 1 метастази устухон бо пахнщави дар узвҳои виссералӣ зинда мондаанд. 5 сол ҳамагӣ 1 бемори дорои 1 метастази устухонҳо зиндагӣ кардааст.



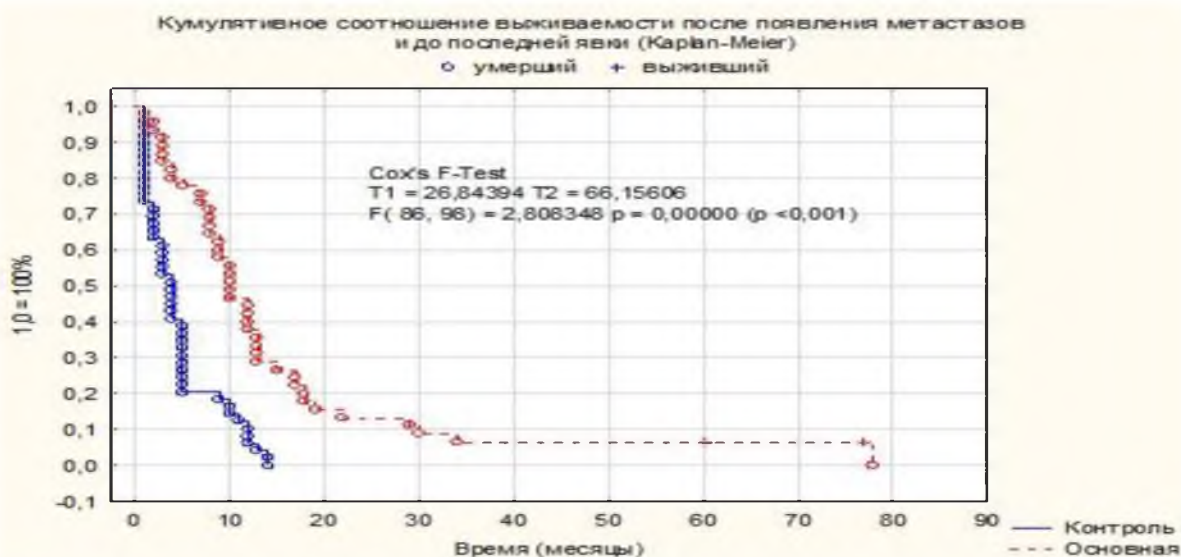
**Расми 2. – Зиндамонии беморони дорои СФШ бо МУ вобаста аз хусусият ва мавқеи метастаздихӣ.**

Омили нохуби пешгӯйӣ дар нишондиҳандаҳои зиндамонӣ дар ин гурӯҳи беморон метастазҳои сершумор дар устухонҳо бо метастаздихӣ ба узвҳои дарунба ҳисоб меравад. Дар комплекси табобати паллиативии беморони дорои СФШ бо МУ низ табобати гормоналӣ дар намуди истифодаи тамоксиfen 20мг (20%) доҳил карда шудааст.

Аз микдори умумии беморон (95 нафар), бо мақсади беҳтар намудани натиҷаҳои табобати паллиативии СФШ бо МУ, 46(48,4%) бемор дар баробари усуљҳои анъанавии табобати паллиативии МУ ҳамчунин табобати номахсуси зиддиилтиҳобӣ-кислотаи золедроновӣ мувофиқи схемаи 4мг/100мл ҳар рӯз дар давоми 28 дар як сол қабул кардаанд, ки дорои таъсири интиҳобӣ ба устухонҳо буда, ба резорбсияи (чаббиши) устухонҳо тавассути остеокластҳо халал мерасонанд. Ба сифати нишондод барои таъйин кардани кислотаи золедроновӣ метастазҳои остеолитикӣ, остеобластикӣ, омехтаи устухонҳо дар таркиби табобати омехтаи паллиативӣ, ҳамчунин гиперкалсиемия, ки омоси бадсифат ба вучуд овардааст, хизмат мекунанд. Кислотаи золедроновӣ ба синфи бисфосфонатҳои самаранокияшон олӣ доҳил мешавад, вай ба бофтаи устухонҳо таъсири интиҳобӣ дорад ва ингибитори (монаеи) резорбсияи (чаббиши) устухонҳо ба шумор меравад. Таъсирҳои интиҳобии бисфосфонатҳо ба устухон аз монандии

олии онҳо ба устухони маъданишуда (минерализатсионишуда) вобастагӣ дорад, аммо механизми дақиқи молекурярӣ, ки монеаи фаъолнокии остеокластҳо мегардад, то имрӯз номаълум боқӣ мемонад. Бар иловаи таъсири ингибиторӣ (боздорандагӣ) бар резорбсияи устухонҳо, ки слотаи золендроновӣ дорои хосиятҳои муайянни зиддиомосӣ низ мебошад, ки самаранокии табобати осебҳои метастазии устухонҳоро баланд мебардорад. Самаранокии табобати беморони гирифтори СФШ бо МУ мувофиқи эҳсолоти субъективии беморон вабаста аз тағйиротҳо дар ҳолати умумии онҳо, шиддатнокии синдроми дард, фаъолнокии он дар давоми рӯз, ба маълумотҳои усулҳои объективии таҳқиқот такя накарда, баҳогузорӣ карда шуд.

Ҳангоми омӯхтани зиндамонии беморони гирифтори СФШ бо МУ аз лаҳзай муроҷиат карданашон нишондиҳандай зиндамонии яксола дар гурӯҳи асосӣ 65%-ро ташкил дод, 3 сол зинда монданд 20% -и беморон, 5 сол зиндагарданд- 15%-и беморони таҳқиқшуда. Дар гурӯҳи назоратӣ аз 49 бемор як сол зинда монд- 95,9%, 3 сол – 4,1%-и беморон, ягон бемор 5 сол зиндагӣ карда натавонист.



Расми 3. – Таносуби кумулятивии зиндамонии беморони гирифтори саратони ғадуди ширӣ бо метастазҳои устухонҳо (СФШ бо МУ) аз лаҳзай ошкор намудани осебҳои метастазӣ то ташрифи оҳирин (Kaplan-Meyer;  $p=0,001$ ).

Мувофиқи маълумоти расми 3. ҳангоми омӯхтани зиндамонии беморони гирифтори СФШ бо МУ аз лаҳзай ошкор кардани метастазҳо то тоҳири ташрифи беморон муайян карда шуд, ки дар гурӯҳи асосӣ то 12 моҳ 80%-и беморон зинда монданд, ҳол он

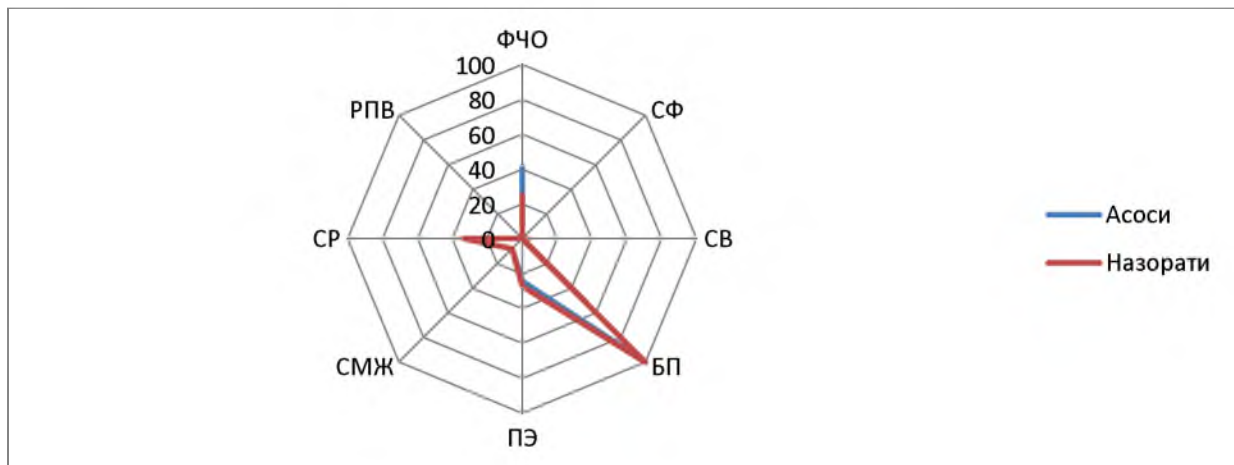
ки дар гурӯҳи назоратӣ дар ин муддат 95,9%-и беморон фавтидаанд. Дар гурӯҳи асосӣ то 36моҳ 20%-и беморон ва дар гурӯҳи назоратӣ 4,1%-и беморон зинда мондаанд. Аз 36 то 78 моҳ дар гурӯҳи асосӣ 15% -и беморон зинда монданд, дар гурӯҳи назоратӣ бошад ягон нафар то ин муддат зиндагӣ карда натавонистааст.

Ҳамин тавр, таҳлили самаранокии табобати беморони мубтало ба СФШ бо МУ тибқи маълумоти маводҳои мо нишон медиҳад, ки зиндамонии 5-солаи кумулятивӣ дар гурӯҳи бемороне, ки бисфосфонат қабул кардаанд, 15%, дар гурӯҳи бемороне, ки бисфосфонат қабул накардаанд, зиндамонии 5-солаи кумулятивӣ ба 0 баробар буд.

Баҳогузорӣ кардани сифати ҳаёт, яке аз усулҳои боэътиими муйян кардани ҳолати саломатии бемор буда, вай ҳамчунин усули иттиллоънок ва иқтсадии муйянкуни ҳолати беморон дар лаҳзаҳои гуногун низ ба ҳисоб меравад. Дар таҳқиқот мо саволномаи баҳогузории СХ (сифати ҳаёт)-ро истифода намудем, ки аз тарафи гурӯҳи олимони Созмони Аврупои таҳқиқот ва табобати саратон (EORTC Quality of Life Study Group) – EORTC QLQ-C30, EORTC QLQ-MY20, ҳамчунин QLQ – BREST 23 таҳия карда шудааст.

Нишондиҳандай СХ (EORTC QLQ-C30) дар беморони гурӯҳи асосӣ то ва баъди табобат бо бисфосфонатҳо чунин гурӯҳандӣ карда шуданд: Статуси умумии саломатӣ, шкалаи функсионалиӣ то ва баъди табобат бо бисфосфонатҳо фарқияти муҳимми оморӣ надоштанд. Аммо, дар байни шкалаҳои симптоматикӣ фарқиятҳои сахехи оморӣ аз чунин нишондодҳо мавҷуд буд: мондашавӣ ( $p=0,012$ ), дилбеҳузуршавӣ/қайкунӣ ( $p=0,019$ ), бехобӣ ( $p=0,027$ ). Дар беморони гурӯҳи назоратӣ, ки табобат бо бисфосфонатҳоро нағирифтаанд, фарқиятҳои муҳимми оморӣ танҳо аз шкалаи «фаъолияти ҷисмонӣ» ( $p=0,01$ ) муйян карда шуд. Нишондиҳандай СХ баъди табобат хеле беҳтар шудани ҳолати умумии саломатии беморони гурӯҳи асосиро нишон доданд, фарқият байни гурӯҳҳо аз ҷиҳати оморӣ муҳим ( $p<0,05$  (0,021)) буд. Мувоғики нишондодҳои шкалаи «Нафастангӣ» нишондиҳандай миёна 33,0 [0,0; 67,0] дар гурӯҳи асосӣ ва дар гурӯҳи назоратӣ 67,0 [33,0; 100,0] ( $p<0,001$  (0,0)) буд, ки ин басомади ками ҳолатҳои нафастангиро дар гурӯҳи бемороне, ки бисфосфонат қабул кардаанд, нишон медиҳад. Дар шкалаи мушкилоти молијавӣ (ММ) дар гурӯҳи асосӣ нишондиҳандай миёна поёntар 36,5 [33,0; 67,0] буд, назар ба гурӯҳи назоратӣ - 67,0 [33,0; 67,0],

( $p<0,05$ ). Бузургии миёнаи нишондиҳандаҳои «Дард» дар гурӯҳи асосӣ 33,0, ва дар гурӯҳи назоратӣ - 50,0-ро ташкил дод, фарқияти байни онҳо аз чиҳати оморӣ муҳим буд ( $p<0,001$ ). Фарқият дар байни нишондиҳандаҳои «Фаъолияти иҷтимоӣ» дар гурӯҳи асосӣ (33,0) ва дар гурӯҳи назоратӣ (50,0) саҳех ба ҳисоб меравад ( $p<0,05$ ). Нишондиҳандаҳои шкалаи «фаъолияти ролӣ(нақшӣ)» дар беморони гурӯҳи асосӣ баъди 27,0 балл, дар гурӯҳи назоратӣ - 53,0 буд. Аҳамияти омории фарқияти натиҷаҳо саҳех буд ( $p<0,001$ ). Нишондиҳандаҳои шкалаи «Фаъолияти когнитивӣ» дар беморони гурӯҳи асосӣ 17,0 балл, дар гурӯҳи назоратӣ - 33,0, аҳамияти омории фарқиятҳо дар байни гурӯҳҳо саҳех буд ( $p<0,001$ ). Медианаи нишондиҳандаҳои шкалаи «Фаъолияти эмотсионалӣ» баъди табобат дар беморони гурӯҳи асосӣ 10,0, дар гурӯҳи назоратӣ - 33,0 –ро ташкил дод, аҳамияти омории фарқиятҳои натиҷаҳои табобат саҳех буд -  $p<0,001$ .

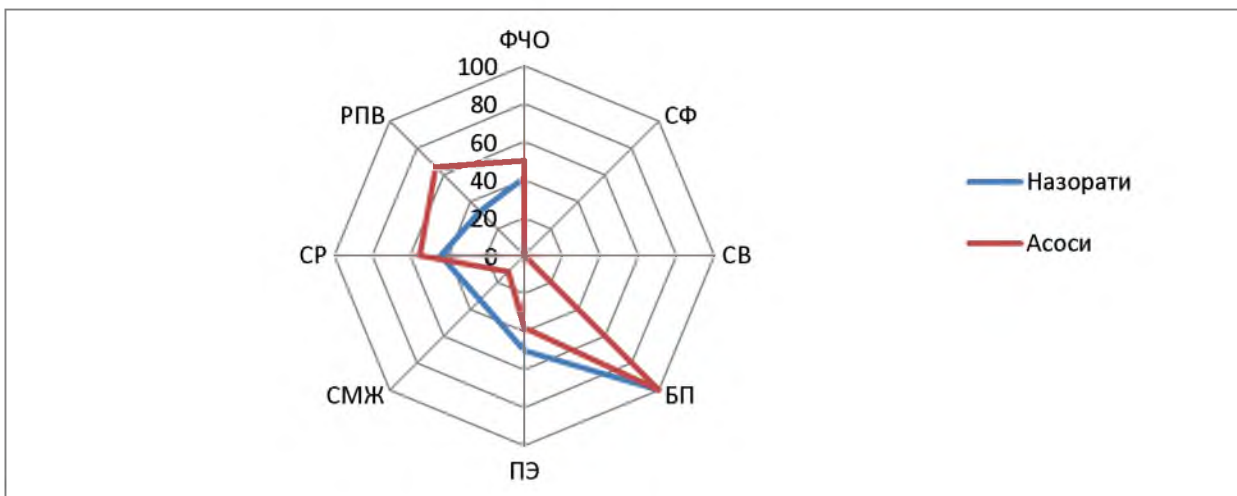


**Расми 4. – Нишондиҳандаҳои саволномаи QLQ BREST23 то табобати паллиативӣ дар ҳарду гурӯҳи беморони гирифтори СF бо МУ.**

Ҳамчунин, барои боз ҳам таҳлили амиқи ҳолати иҷтимоӣ ва эмотсионалии беморон пас аз табобат аз хусуси СFШ, СХ-и онҳо мувофиқи саволномаи QLQ BREST 23 баҳогузорӣ карда шуд.

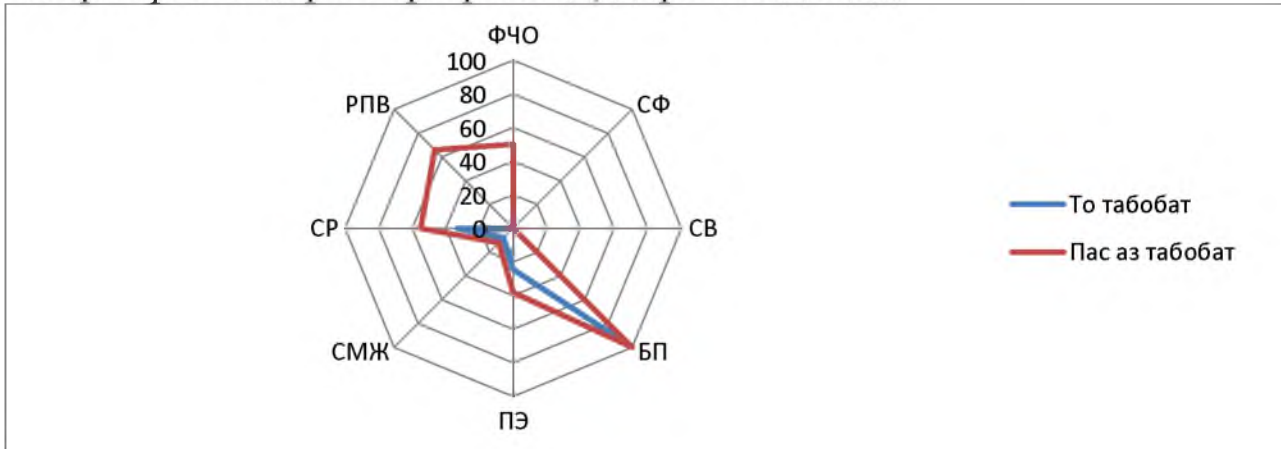
Аҳамияти омории фарқиятҳо мувофиқи U-критерияи Манн-Уитни баҳогузорӣ карда шуд. Таҳлили нишондодҳои шкалаҳои саволномаи QLQ BREST23 дар ҳарду гурӯҳ дар расми 4. то табобат аҳамияти омории фарқиятҳои байни ду гурӯҳро, ба истиснои шкалаи фаъолияти организми одам ошкор накард, нишондиҳандаҳои онҳо дар гурӯҳи асосӣ 41,0 балл, дар гурӯҳи назо-

ратӣ – 25 баллро ташкил дод ( $p < 0,001$ ).



Расми 5. – Нишондиҳандай саволномаи QLQ BREST 23 баъди табобати паллиативӣ дар гурӯҳҳои назоратӣ ва асосии беморони гирифтори СФШ бо МУ.

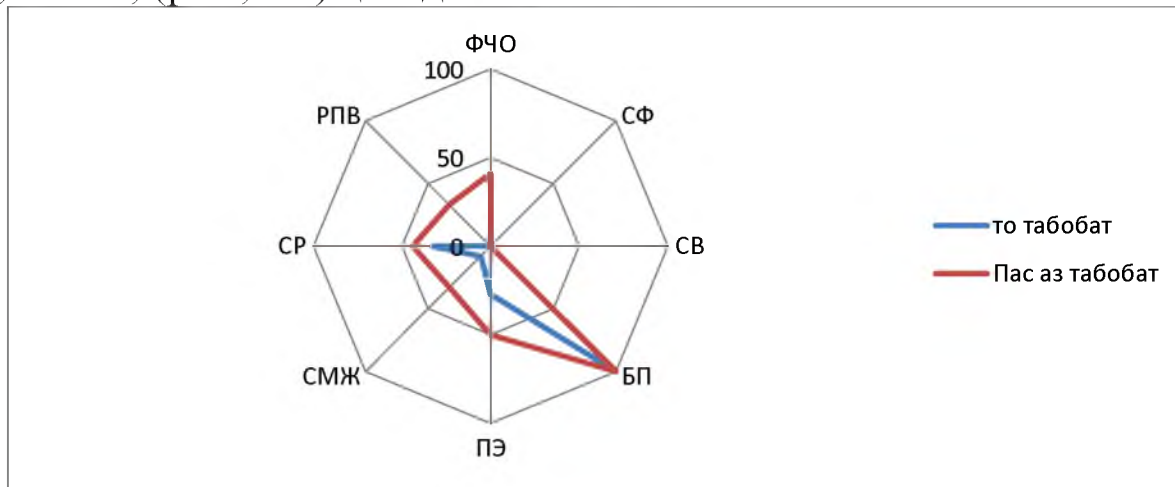
Тибқи маълумоти расми 5, натиҷаҳои ба даст овардашудаи пурсиши беморон дар ҳарду гурӯҳ баъди табобати паллиативӣ ҳангоми муқоиса кардани маълумотҳои шкалаи «фаъолияти организми одам ФОО» дар гурӯҳҳои асосӣ ва назоратӣ дорон фарқияти муҳимми оморӣ –мутаносибан 55,0 балл ва 41,0 балл, ( $p < 0,023$ ), ки ин аз беҳтаршавии ҳолати умумии саломатии беморон дар гурӯҳи асосӣ, ки табобати комплексии паллиативии бисфосфонатҳоро гирифтаанд, дарак медиҳад.



Расми 6. - Нишондиҳандай саволномаи QLQ BREST 23 то ва баъди табобати паллиативӣ дар гурӯҳҳои асосии беморони гирифтори СФШ бо МУ.

Тавре ки дар расми 6 дида мешавад, фарқиятҳои муҳимми оморӣ мутаносибан дар шкалаи «Зухуроти иловагӣ» то ва баъди табобат – 24,5 ва 38,0 балл; шкалаи «Симптомҳои даст» - 33,0 ва 55,0 балл; шкалаи «Ихтилолҳо ваобаста аз талафи мӯйҳо» - 0 ва

66,0 балл, ( $p<0,001$ ) чой дошт.



**Расми 7. – Нишондиҳандай саволномаи QLQ BREST 23 то ва баъди табобати паллиативӣ дар гурӯҳҳои назоратии беморони гирифтори СФШ бо МУ.**

Дар гурӯҳи назоратӣ то ва баъди табобат чунин фарқиятҳои муҳимми оморӣ ошкор карда шуданд: мутаносибан шкалаи «ФОО» то ва баъди табобат – 25,0 ва 41,0 балл; шкалаи «Таъсирҳои иловагӣ» – 27,0 ва 50,0 балл; шкалаи «Симптомҳои ғадуди ширӣ» - 8,0 ва 33,0 балл; шкалаи «Ихтиилолҳо аз талафоти мӯйҳо» - 0 ва 33,0 балл, ( $p<0,001$ ) (расми 7).

Вобаста аз он, ки мақсади асосии омӯзиши СҲ-и беморони мубтало ба СФШ ва МУ баҳогузорӣ кардани синдроми дард ҳангоми осебҳои метастазии соҳторҳои устухонҳои организм то ва баъди табобати паллиативӣ бо истфода ва бе истифодай бисфосфонатҳо дар гурӯҳҳои асосӣ ва назоратӣ буд, мо аз анкетаи пурсишномаи QLQ-MY 20 истифода намудем.

#### Ҷадвали 1. – Нишондиҳандажои СҲ мувофиқи саволномаи QLQ MY20 то табобат (Мe [25q: 75q])

Номи шкалаҳо	Гурӯҳи асосӣ (n=46)	Гурӯҳи назоратӣ (n=49)	P
Симптомҳои беморӣ (СБ)	33,0 [30,0; 61,0]	30,0 [29,0; 52,0]	>0,05 (0,304)
Таъсирҳои иловагӣ (ТИ)	31,0 [0,0; 32,0]	32,0 [19,0; 32,0]	>0,05 (0,121)
Дурнамои оянда (ДО)	30,0 [29,0; 30,0]	30,0 [30,0; 31,0]	<0,05 (0,032)*
Тасвири бадан (ТБ)	33,0 [33,0; 66,0]	33,0 [33,0; 66,0]	>0,05 (0,736)

**Эзоҳ:** \*  $p$  – аҳамияти омории фарқиятҳои нишондиҳандажо то тва баъди табобат (мувофиқи U-критерияи Манн-Уитни).

Баҳогузории натиҷаҳои табобат мувофиқи U-критерияи Манн-Уитни ичро карда шуд (чадвалҳои 1, 2). Маълумотҳои ҷадвали 1 набудани фарқиятҳои муҳимми омории байни ҳарду гурӯҳро то табобатро нишон медиҳад.

Баъди гузаронидани табобати паллиативӣ дар ҳарду гурӯҳ чунин тағииротҳо дар нишондиҳандаҳои СХ асосан дар ду шкалаи саволномаи QLQ MY20 муайян карда шуд: шкалаи «Симптомҳои дард» мутаносибан дар гурӯҳҳои асосӣ ва назоратӣ – 37,0 ва 30,0 балло; шкалаи «Дурнамои оянда» - 29,0 ва 30,0 балл ( $p<0,001-0,01$ ).

### **Ҷадвали 2. – Нишондиҳандаҳои СХ мувофиқи саволномаи QLQMY20 баъди табобат (Ме [25q: 75q])**

Номи шкала	Гурӯҳи асосӣ (n=46)	Гурӯҳи назоратӣ (n=49)	P
Симптомы болезни	37,0 [30,0; 52,0]	30,0 [28,0; 38,0]	<0,01 (0,003)*
Побочные эффекты	23,0 [0,0; 32,0]	0,0 [0,0; 32,0]	>0,05 (0,521)
Будущая перспектива	29,0 [29,0; 30,0]	30,0 [30,0; 31,0]	<0,001 (0,000)*
Изображение тела	33,0 [0,0; 66,0]	33,0 [0,0; 33,0]	<0,05 (0,015)*

**Эзоҳ:** P – аҳамияти омории фарқияти нишондиҳандаҳо то ва баъди табобат (мувофиқи U-критерияи Манн-Уитни).

Маълумотҳои дар ҷадвали 2 овардашуда беҳтаршавии назарраси фаъолияти системаи устухонҳову буғумҳои беморонеро, ки дар комплекси табобати паллиативӣ воситаҳои доруғии номахсуси зиддиомосиро қабул кардаанд, нишон медиҳанд.

Ҳамин тавр, таҳлили гузаронидашудаи СХ аз рӯйи се саволнома EORTC QLQ-C30, QLQ-BREST23, EORTC QLQ-MY20 имконият дод, ки ҳолати психо-эмотсионалӣ, иҷтимоӣ ва ҷисмонӣ то ва баъди табобати гузаронидашудаи комплексии паллиативӣ аз ҳусуси СФШ бо МУ баҳогузорӣ карда шавад. Дар ин маврид, то табобат дар ҳарду гурӯҳ вазъи умумии саломатии беморон 42,0 то 50,0 баллро ташкил дод, ки ин ғайри қаноатбахш будани вазъи умумии саломатии беморонро нишон медиҳад. Ҳамчунин шикоятҳои асосии беморон то табобат дар ҳарду гурӯҳ инҳо буданд: мондашавӣ, беҳобӣ ва дард. Баъди табобати паллиативии СФШ бо МУ фарқиятҳои омории муҳимми ошкор кардашуда аз рӯйи шкалаҳои ОСЗ, Б, О, ФТ, ФФ, РФ, КФ, ЭФ, СФ самаранокии нисбатан баланди истифодаи табобати комплексии метастазҳои

устухониро нишон дод.

Дар ин беморон баъди табобат мувофиқи саволномаи QLQ-BREST23 ва EORTC QLQ-MY20 аз рӯйи шкалаи «ФОО» дар ҳарду гурӯҳ беҳтаршавӣ ба мушоҳида расид, дар гурӯҳи асосӣ ин нишондиҳанда хеле баландтар буд. Ҳамчунин дар шкалаи «Таъсирҳои иловагӣ» баллҳо дар гурӯҳи асосӣ назар ба гурӯҳи назоратӣ аз ҷиҳати оморӣ сахехан паст –мутаносибан – 38,0 ва 50,0 балл буданд, Беҳтаршавии назарраси фаъолият кардани системаи устухонҳову буғумҳо дар бемороне, ки дар комплекси табобати паллиативӣ воситаҳои доругии номаҳусуси зиддиомосиро мувофиқи саволномаи EORTC QLQ-MY20 қабул кардаанд, ба мушоҳида расид.

## Хулоса

### Натиҷаҳои асосии илмии диссертатсия

**1.**Ҳиссаи СFШ дар соли 2014 дар соҳтори умумии бемориҳои онкологӣ 15% -ро ташкил дод, нишондиҳандаҳои баланд дар гурӯҳҳои синнусолии 35-64-сола ба мушоҳида расид, қуллаи баланди беморӣ ба синну соли 45-54-сола рост меояд. Нишондиҳандаи бемории СFШ аз 7,1 ба 100 ҳазор аҳолӣ дар соли 2004 то 11,2 ба 100 ҳазор аҳолӣ дар соли 2017 расидааст. Нишондиҳандаи нисбатан пасттари фавтият дар соли 2006 - 3,8%, нишондиҳандаи баландтарин дар соли 2011- 7,8% ба 100 ҳазор аҳолии зан ба қайд гирифта шудааст [3-М,7-М].

**2.**57,9% -и беморони мубтало ба СFШ бо МУ дар аввал табобати комплексӣ ва 34,7% табобати омехта қабул кардаанд. Нишондиҳанда миёнаи муҳлати пайдо шудани метастазҳо пас аз табобати маҳсуси СFШ 17,4 моҳро ташкил дод ва аз 1 то 69 моҳ фарқ мекард [6-М, 7-М, 8-М].

**3.**Таҳлили омилҳои пешгӯйӣ муҳимтарини онҳоро муайян кард: синну соли 40-49-сола, овариоэктомия ба басомади метастаздиҳӣ таъсир нарасонид ва зиндамонии беморонро бад кард, ҷойгиршавии лонаи аввалия дар квадранти болоии берунии ғадуди шири чап, андозаи омос 5 см дар андозагирии бузургтарин, варианти патологӣ «саратони инфильтративӣ-маҷрой», набудани таъсири протоклои табобат ба басомади метастаздиҳӣ, мавҷудияти метастаз дар 3-5 гиреҳи лимфатикӣ [1-М, 3-М].

**4.**Самаранокии табобати комплексии паллиативии СFШ бо МУ дар гурӯҳи беморон бо дохилқунии бисфосфонатҳо баланд буд, ки дар зиёдшавии нишондиҳандаҳои зиндамонии умумии 5-сола

то 15% инъикоси худро ёфтааст. Нишондиҳандаи нисбатан баландтари зиндамониро бемороне доштанд, ки дар лаҳзаи ошкор намудани бемории асосӣ ба синну соли менгопаузали расида буданд (12 моҳ зиндагӣ кард- 58%, 20 моҳ – 25%, факат 10% то 78 моҳ зиндагӣ карданд). Беморон баъди овариоэктомия дар самти табобати комплексӣ/омехта, як сол зинда монд- 30%, то 18 моҳ ягон бемор зинда намонд [3-М].

**5.**Беҳтаршавии аз ҷиҳати оморӣ муҳимми сифати ҳаёт (СХ) мувофиқи саволномаи QLQ-30 баъди табобати паллиативӣ бо истифодаи бисфосфонатҳо дар шкалаҳои ҳолати умумии саломатӣ, Дард, Нафастангӣ, Мушкилоти молиявӣ, ФФ, РФ, КФ, ЭФ, СФ; мувофиқи шкалаҳои ФОО, БП, СМЖ мувофиқи саволномаи QLQ-BR23; аз рӯйи шкалаҳои «Симптомҳои беморӣ» ва «Дурнамои оянда» мувофиқи саволномаи QLQ-MY20 дар гурӯҳи асосӣ дида шуд[1-М, 8-М].

### **Тавсияҳо оид ба истифодаи амалии натиҷаҳо**

**1.** Истифодаи бисфосфонатҳо бар иловаи гормоншифойӣ ва химиотерапия дар табобати паллиативии СФШ бо МУ нишондиҳандаҳои сифати ҳаёт ва зиндамонии беморонро беҳтар месозад.

**2.**Ичро намудани оварэктомия дар протсесси табобати комплексӣ/ омехтаи СФШ бидуни таҳқиқоти иммуногистохимиявӣ аз хусуси вучуд доштани ретсепторҳо ба гормонҳои стероидӣ дар омос беасос мебошанд, зоро нишондиҳандаҳои зиндамонӣ ва сифати ҳаёти беморон дар раванди табобати палиативӣ аз хусуси МУ бад мешавад.

**3.**Якҷоя намудани бисфосфонатҳо бо химиотерапия дар табобати комплексии беморони СФШ Т3, Т4 бо мақсади кам кардани хатари пайдошавии МУ мувофиқи мақсад мебошад.

### **Феҳристи интишороти довталаби дарёғти дараҷаи илмӣ**

#### **Моқолаҳо дар маҷаллаҳои таризшаванда:**

[1-М]. Раджабова, С.Г. Анализ показателей качества жизни больных диссеминированным раком молочной железы, получавших различные режимы гормонотерапии в зависимости от возраста / С.Г. Раджабова, Д.С. Мирзоева, Д.З. Зикрияходжаев, Ф.Г. Солиев // Журн. Вестник Авиценны №2 (51) /2012. Апрель-июнь. – С. 88-90.

[2-М]. Раджабова, С.Г. Влияние иммуномодулятора «Тимоцин» на уровень В-эндорфина у больных диссеминированным раком молочной железы / С.Г. Раджабова, Д.С. Мирзоева, З.Х. Хусейнов, Г.М. Бобиев. // Журн. Известия Академии наук Таджикистана. - №3. (191). -2015.- С. - 90-93.

[3-М]. Раджабова С.Г. Современный подход к лечению диссеминированного рака молочной железы с метастазами в кости с применением Бисфосфонатов / С.Г. Раджабова. // Журн. Вестник последипломного образования в сфере здравоохранения. -№2. 2018.- С.- 74-78.

### **Мақола ва фишурдаҳои дар маҷмӯаҳои конференсияҳо нашршуда:**

[4-М]. Раджабова С.Г. Паллиативное лечение больных дессеминированным раком молочной железы с метастазами в кости / С.Г. Раджабова // материалы годичной научно-практ.конф молодых ученых и студентов. ТГМУ имени Абуали ибни Сино с международным участием Актуальные вопросы и проблемы медицинской науки. / 2013. –С. 141.

[5-М]. Раджабова С.Г. Значение иммунотерапии в паллиативном лечении больных диссеминированным раком молочной железы / Д.С. Мирзоева. С.Г. Раджабова // Сборник трудов научно-практ. конф., ко дню Независимости РТ. – 2017.- С. 66-68.

[6-М]. Раджабова С.Г. Паллиативное лечение больных раком молочной железы с метастазами в кости / С.Г. Раджабова, Х.К. Боеева, А.Б. Нуымонова, Н.К Гайратова. // материалы научно-практ. конф., посвященной 80-летию проф. Б.П. Ахмедова. – 2013. – С. 189-194.

[7-М]. Раджабова С.Г. Химиолучевые методы лечения в паллиативной помощи больных раком молочной железы / Д.З. Зикирияходжаев, Д.С. Мирзоева, С.Г Раджабова, С.Г. Умарова, Ш.Р. Сатторов, И.В. Анохина // сборник VII съезд онкологов и радиологов стран СНГ. Астана Республика Казахстан 5-7 сентября 2012г. 273-274 стр.

[8-М]. Раджабова С.Г. Анализ показателей качества жизни ДРМЖ / Д.С. Мирзоева, С.Г. Раджабова, Ф.Г. Солиев // международный научно-практ. Журнал. Евразийский онкологический журнал. – 2014. –№3. (03) (Казань, Россия). – С. 293-294.

## **Феҳристи ихтисораҳо ва аломатҳои шартӣ**

**ВТ** ва **ҲИА** **ҶТ** – Вазоратитандурустӣ ва ҳифзи иҷтимоии аҳолии  
Ҷумҳурии Тоҷикистон

**ДО** – Дурнамои оянда

**ИТМ** – Ихтилолҳо аз сабаби талафи мӯйҳо

**МД «МЧИО»** - Муассисаи давлатии «Маркази ҷумҳуриявии ил-  
мионкология»

**ММ** - Мушкилоти молиявӣ

**МУ** – Метастазҳо дар устухонҳо

**СХ** – Сифати ҳаёт

**СFIШ** – Саратони ғадуди ширӣ

**СFIШ** – Симптомҳои ғадуди ширӣ

**СБ** – Симптомҳои беморӣ

**СД** – Симптомҳои дастҳо

**ТБ** – Тасвири бадан,

**ТИ** – Таъсирҳои иловагӣ

**ФИ** - Фаъолияти иҷтимоӣ

**ФК** – Фаъолияти когнитивӣ

**ФОО** – Фаъолияти организми одам

**ФР (Н)**– фаъолияти ролӣ (нақшӣ)

**ФС** – Фаъолияти сексуалӣ

**ФЭ** – Фаъолияти эмотсионалӣ

**ШС** – Шугли сексуалӣ

**ҶТ** – Ҷумҳурии Тоҷикистон

**QLQ MY** – quality of life questionnaire about myeloma,

**QLQ BR** - quality of life questionnaire about breast cancer,

**QLQ** - quality of life questionnaire.

**АННОТАЦИЯ**  
**РАДЖАБОВА СОДЖИДАМО ГАДОМАДОВНА**  
**ЛЕЧЕНИЕ РАКА МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ С МЕТАСТАЗАМИ В КОСТИ:**  
**ФАКТОРЫ ПРОГНОЗА**

**Ключевые слова:** рак молочной железы, лечение, метастазы в кости, бисфосфонаты.

**Цель исследования:** усовершенствовать методы лечения диссеминированного рака молочной железы с метастазами в кости с учетом современных тенденций паллиативной терапии.

**Материал и методы исследования:** материалом для исследования послужило медицинская документация 95 больных с верифицированным заболеванием РМЖ с МК за период 2004 по 2015 гг. В работе использованы общеклинические анализы (Са и Р крови), рентгенологическое исследование, УЗИ органов брюшной полости, малого таза, КТ и МРТ костей скелета.

**Полученные результаты и их новизна:** полученные данные свидетельствуют о том, что факторами влияющие на появление метастазов в кости являются: возраст 40-49 лет, оварэктомии не влияла на частоту метастазирования, локализация первичного очага, размер первичной опухоли, гистологический вариант опухоли, отсутствие влияние протокола лечения на частоту метастазирования, наличие метастазов в 3-5 лимфатических узлах. В РТ изучены показатели заболеваемости, выживаемости, и смертности больных РМЖ с МК. Определены факторы прогноза, частота и сроки появления МК после проведенного комплексного и комбинированного лечения по поводу РМЖ. С целью комплексного подхода к паллиативной помощи больным РМЖ с МК, применялась золедроновая кислота. Проведена сравнительная оценка КЖ и выживаемости больных РМЖ с МК, получивших комплексную паллиативную помощь, включающую золедроновую кислоту. Разработаны рекомендации по применению золедроновой кислоты в комплексной терапии больных РМЖ с учетом факторов прогноза, и в паллиативном лечении для больных РМЖ с МК.

**Рекомендации по использованию:** применение бисфосфонатов в дополнение к гормоно- и химиотерапии в паллиативном лечении РМЖ с МК улучшает показатели КЖ больных и выживаемости. Выполнение оварэктомии в процессе комплексного/комбинированного лечения РМЖ без иммуногистохимического исследования на наличие рецепторов к стероидным гормонам в опухоли, неоправданно в связи с ухудшением показателей выживаемости и качества жизни пациенток в процессе паллиативной терапии по поводу МК. Целесообразно сочетание Бисфосфонатов с химиотерапией в комплексном лечении больных РМЖ Т3, Т4, с целью снижения риска возникновения МК.

**Область применения:** Онкология.

**АННОТАЦИЯ  
РА҆ЧАБОВА СОЧИДАМО ГАДОМАДОВНА  
ТАБОБАТИ САРАТОНИ ҒАДУДИ ШИРӢ БО МЕТАСТАЗҲО ДАР  
УСТУХОНҲО: ОМИЛҲОИ ПЕШГӮЙ**

**Калимаҳои калидӣ:** саратони ғадуди ширӣ, табобат, метастазҳои устухонҳо, бисфосфонатҳо.

**Мақсади таҳқиқот:** такмил додани усулҳои табобати саратони паҳншудаи ғадуди ширӣ бо МУ бо назардошти тамоюлҳои муосири табобати паллиативӣ.

**Маводҳо ва усулҳои ташхисӣ:** мавод барои таҳқиқот ҳуҷатҳои тибии 95 беморӣ ташхисашон тасдиқшуда бо СФШ дар давраи 2004 то 2015 ба ҳисоб меравад. Дар кори илмӣ таҳлилҳои озмоишӣ (СА, Р, дар хун), ташхисӣ рентгени, ТУС-и узвҳои дохила ва коси хурд, ТК, КМР устухонҳо истифода шудааст.

**Натиҷаҳои бадастомада ва навгонии онҳо:** натиҷаҳои ба даст овардашуда нишон медиҳанд, ки омилҳои ба МУ таъсиркунанда инҳоянд: синну соли 40-49-сола, овариоэктомия ба басомади метастаздихӣ таъсир нарасонид, чойгиршавии лонаи аввалия, андозаи омос, варианти патологӣ, набудани таъсири протоклои табобат ба басомади метастаздихӣ, мавҷудияти метастаз дар 3-5 гирехи лимфатикӣ. Омилҳои пешгӯйӣ дар пайдошавии МУ, басомад ва муҳлати пайдо шудани онҳо пас аз табобати гузаронидашудаи комплексӣ ва омехтаи СФШ муайян карда шудаанд. Бо мақсади муносибати комплексӣ кардан нисбат ба табобати паллиативии беморони мубтало ба СФШ бо МУ кислотаи золедроновӣ истифода шуд. Баҳогузории омехтаи сифати ҳаёт ва зиндамонӣ дар байни гуруҳҳои беморони СФШ бо МУ, ёрии паллиативии комплексӣ, аз ҷумла кислотаи золедроновиро гирифтаанд ва гуруҳи бемороне, ки золедроновиро нагирифтаанд. Тавсияҳо ҷиҳати истифода кардани кислотаи золедроновӣ дар табобати комплексии беморони СФШ бо назардошти омилҳои пешгӯйӣ ва дар табобати паллиативии ин гуна беморон таҳия гардидаанд.

**Тавсияҳо оид ба истифода:** Истифодаи бисфосфонатҳо бар иловайи гормоншифӣ ва химиотерапия дар табобати паллиативии СФШ бо МУ нишондиҳандаҳои сифати ҳаёт ва зиндамонии беморонро бехтар месозад. Ичро намудани оварэктомия дар беморонӣ СФШ бидуни таҳқиқоти иммуногистохимиявӣ аз хусуси вучуд доштани ретсепторҳо ба гормонҳои стероидӣ дар омос беасос мебошанд, зоро нишондиҳандаҳои зиндамонӣ ва сифати ҳаёти беморон дар раванди табобати палиативӣ аз хусуси МУ бад мешавад. Якҷоя намудани бисфосфонатҳо бо химиотерапия дар табобати комплексии беморони СФШ Т3, Т4 бо мақсади кам кардани хатари пайдошавии МУ мувофиқи мақсад мебошад.

**Соҳаи истифода:** Онкология.

### Annotation

**Rajabova Sojidamo Gadomadovna**

#### **Treatment of breast cancer with metastasis in bones. Prognosis factors**

**Key words:** breast cancer, treatment, metastasis in bones, bisphosphonates.

**Study purpose:** Improve the methods of treatment of disseminated breast cancer with metastasis in bones with calculations of palliative tendency.

**Materials and methods:** Material for research was medicine documentation of breast cancer with bones metastasis from 2004 to 2015 y. In the research were used clinical blood analysis (Ca and P), X – ray, US, CT and MRT.

**Obtained results and their novelty:** The data shows that factors which involve to appearance of metastases in bones are at age 40- 49, ovariectomy is not involve for frequency of metastases and localization of primary tumor, the size of primary tumor, histological type, with metastases to 3 – 5 lymph nodes. In the republic of Tajikistan was learned the numbers of morbidity, surviving and mortality with patient with a breast cancer with a metastasis to the bones. The factor of prognosis were learned in appearance of metastasis in bones, and their frequency and the duration of their appearance after complex and combine therapy. With complex treatment we used zoledronic acid and for palliative patients. Were bone a compression evaluation of quality of life and survive breast cancer patient with metastases to bones, when received complex palliative care with zoledronic acid. Were created a guidelance for using zoledronic acid in complex treatment.

**Recommendation for use:** using bisphosphonates to supple to hormonotherapy and chemotherapy in palliative care breast cancer with metastases to bones improve quality of life. Ovarectomy in the process of complex/combine therapy breast cancer without IHC is not correct, duct worst quality of life. It is more adequate combination bisphosphonates with chemotherapy in complex way treatment to patients with T3, T4 with decreasing the risk of appearance of metastasis to bones.

**The sphere of using:** Oncology.